世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C07D 215/46, 217/14, 217/22, 237/28, 239/74, 239/86, 239/91, 401/06, 405/12, 405/14, 471/04, 487/04, 491/044, 491/052, 495/04, A61K 31/47, 31/495, 31/50, 31/505

(11) 国際公開番号 A1

WO97/47601

(43) 国際公開日

1997年12月18日(18.12.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/01993

(22) 国際出願日

1997年6月9日(09.06.97)

(30) 優先権データ 特願平8/149620

1996年6月11日(11.06.96)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

吉富製薬株式会社

(YOSHITOMI PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LTD.)[JP/JP] 〒560 大阪府豊中市夕日丘二丁目11番37号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

思板孝信(KUROITA, Takanobu)[JP/JP]

都甲走史(TOGO, Yoshifumi)[JP/JP]

石渕正剛(ISHIBUCHI, Seigo)[JP/JP]

藤尾雅和(FUJIO, Masakazu)[JP/JP]

二村隆史(FUTAMURA, Takashi)[JP/JP]

〒871 福岡県築上郡吉富町大字小祝955番地

吉富製薬株式会社 創薬第二研究所內 Fukuoka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 高島 一(TAKASHIMA, Hajime)

〒541 大阪府大阪市中央区平野町三丁目3番9号(湯木ビル)

Osaka, (JP)

(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ARIPO特許 (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

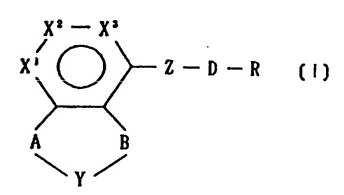
国際調查報告審

FUSED HETEROCYCLIC COMPOUNDS AND MEDICINAL USES THEREOF (54) Title:

(54)発明の名称 縮合ヘテロ環化合物およびその医薬用途

(57) Abstract

Fused heterocyclic compounds represented by general formula (I), optical isomers or pharmaceutically acceptable salts thereof, medicinal compositions comprising these compounds and pharmaceutically acceptable additives, and drugs comprising these compounds. These compounds exert more potent blocking effects on D4 receptors than on D₂ receptors. Moreover, they have high affinities for receptors other than dopamine receptors such as muscarine M,, serotonin-2 (5-HT₂) and adrenalin α_1 and α_2 receptors. Thus, these compounds are efficacious against not only positive symptoms typified by hallucination and delusion characteristic of the acute stage of

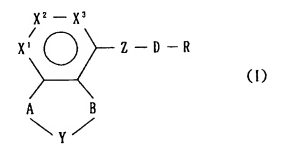


schizophrenia but also negative symptoms such as emotional torpidity, abulia and autism. In addition, they are useful as antipsychotic agents with relieved side effects such as extrapyramidal symptoms and abnormal internal secretion observed in association with the administration of the conventional antipsychotic agents having only D₂ receptor antagonism. The above compounds are usable as remedies for diseases such as schizophrenia.

c

(57) 要約

本発明は、一般式(1)



(式中、各記号は前記と同様である)により表される縮合へテロ環化合物、その 光学異性体またはその医薬上許容しうる塩、当該化合物と医薬上許容しうる添加 剤からなる医薬組成物、または当該化合物からなる医薬である。

本発明化合物は、 D_2 受容体よりも D_4 受容体に対し強い遮断作用を有するだけでなく、ドパミン受容体以外の受容体、たとえばムスカリン M_1 、セロトニン-2 ($5-HT_2$)、アドレナリン α_1 、 α_2 受容体に対しても高い親和性を有する。従って、本発明化合物が精神分裂病の急性期に特徴的な幻覚、妄想などを中心とした陽性症状のみならず、感情鈍麻や無為、自閉などの陰性症状に対しても効果を示す一方、 D_2 受容体拮抗作用のみを有する従来の抗精神病薬を投与した場合に見られる錐体外路症状や内分泌異常といった副作用が軽減された抗精神病薬として有用である。本発明化合物は精神分裂病などの疾患の治療薬として用いることができる。

参考情報

PCTに基づいて公開される国際出版のパンフレット第一頁に記載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード

п								
	AM AT AZ BB BE BF	アルバニア アルバニア アルバニアファ オーストバー・ア アピズ・スティー・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・	FABE GBE GM GM	スフフガ数グガガギギハイアイアイ日ケキ岬ペィラボ国ルーン・アーシン・イスイタ本ニルがレフンファイアンガドルラスタア・ディーシンルン アー・マリネラエア アー・アー・アイアイ アイログ・アー・アー・アイファイ アー・アー・アー・アイファイ アー・アー・アイアイアイアイ アイログ アイアイアイアイアイアイアイアイアイアイアイアイアイアイアイアイアイアイアイ	LST LUV MCC MDC MK MK MN MN MN	モンゴル	S S S S S S S T T T T T U U U U U V V	サトラー ア・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
Ì	BG	ブルガリア	GN	キニア ギリシャ	MK	マケドニア町ユーゴス ラヴィア北加国	T J TM	
1	BI	ペナン	йü	ハシガリー	MI.	7/1/200	iπ	トルコ
Ì	ВŘ	ブラジル	ΪĐ	インドネシア	MÑ		ŤŤ	
ı	BY	ベラルーシ	1 E	アイルランド	MR	モーリタニア	UA	ウクライナ
ı	CA	カナダ	1 L	イスラエル	MW	ッラウイ	UG	ウガンダ
1	CF		1 S	アイスランド	МX	メキシロ	บร	米国
ı	CG		1 T	199T	NE	ニジェール	υz	ウズベキスタン
ı	СH		ijΡ	11年_	NL	オランダ	VN	ウィエトナム
ı	СM	カメルーン	KE	グニア	NO	ノルウェー		
ł	CM	カテルーン 中国	K D	イルイステン 雌紀以上と前 しゅちロ	NZ	ニュー・シーフント	z w	ジンパプエ
1	čΰ	キューバ	K P	小野球型工程人民共和国	PL	ポーフント		
ı	ČŽ	チェッコ共和国	ΚŻ	カザフスタン	έ'n	ルーマニア		
ı	C Z D E	ドイグ	i. C	朝鮮民主主義人民共和国 大韓民国 カザフスタン セントルシア	ŘŬ	ロシア連邦		
ı	DK	デンマーク	ĹĬ	リヒテンシュタイン	ŝĎ	スーダン		
1	EE	エストニア	Ĺĸ	スリランカ	SE			
1				* -				

明細書

縮合ヘテロ環化合物およびその医薬用途

技術分野

本発明はドパミンD。(以下,D。という。以降に述べるドパミン受容体サブタイプについてもこの略法に準ずる。)受容体よりもD、受容体に高い親和性を有し、さらにムスカリン M_1 、セロトニン-2(5-HT。)、アドレナリン α_1 、 α_2 受容体に対しても高い親和性を有する新規な縮合へテロ環化合物に関する。本発明化合物は中枢用剤、特に抗精神病薬として医療の分野で用いられる。

背景技術

D、受容体に親和性を有する中枢用剤について、たとえば以下のような特許出願が公開されている。国際特許出願公開WO94/10162号、WO94/21630号、WO94/21626号には、D、受容体に親和性を有する三環系へテロ芳香族化合物類が開示され、国際特許出願公開WO94/21627号、WO94/21628号、WO94/24105号には、D、受容体に親和性を有するインドール誘導体などが開示され、国際特許出願公開WO94/20459号、WO94/20497号には、D、受容体に親和性を有するピロリジン誘導体などが開示され、国際特許出願公開WO94/21615号、WO94/22839号には、D、受容体に親和性を有するペンズイミダゾール誘導体などが開示されている。また、国際特許出願公開WO94/10145号、WO94/20471号には、それぞれD、受容体に親和性を有するピラゾール誘導体およびキノロン誘導体などが開示されている。

しかしこれらはいずれも D_1 受容体に選択的な作用を唱ったものであり、本発明化合物のようにムスカリン M_1 、セロトニン-2 ($5-HT_2$)、アドレナリン α_1 、 α_2 受容体への作用を併せ持ったものではない。

構造が類似した化合物としては、特表平6-507162には、縮合ヘテロ環構造を有するピペリジン、ピペラジン、及び1、2, 3, $6-テトラハイドロピリジン誘導体が開示されており、セロトニン(<math>5-HT_2$) 拮抗作用を有してい

る。

特開昭50-37799には、ピペラジン構造を有するプリン誘導体が開示されており、ヒスタミン及びセロトニンの遊離並びにその作用の抑制作用を有している。

DE-2139082には抗高血圧作用,及び鎮痛作用を有する4-(オメガ-(4-アリール-1-ピペラジニル)アルコキシ)ピリミジン誘導体が開示されている。

DE-2139083には抗高血圧作用、及び鎮痛作用を有する4-(オメガ-(4-(オルト-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル) アルキルアミノ) ピリミジン誘導体が開示されている。

DE-2143780には抗高血圧作用,及び鎮痛作用を有するピペラジニルアルキルアミノピリジン誘導体が開示されている。

EP-254, 623には鎮痛作用を有するトリアゾロピリジン誘導体が開示されている。

特開平7-300474にはセロトニン-1A(5-HT_{1A})受容体に強い親和性を有するテトラハイドロキノキサリン誘導体が開示されている。

しかしこれらは何れもD、受容体への作用を唱ったものではない。

n Pharmacol. Sci.)第15卷, 264頁(1994)]。

定型抗精神病薬であるハロペリドールはD、受容体よりD。受容体に高い親和性を示すが、錐体外路系副作用が少なく陰性症状にも有効なクロザピンはD。受容体よりD、受容体に10倍高い親和性を示すことが報告されている[ネイチャー(Nature)第350巻、610頁(1991)、トレンズ・イン・ファーマコロジカル・サイエンシズ(Trends in Pharmacol.Sci.)第15巻、264頁(1994)]。しかも、クロザピンの有効治療血漿中濃度はD、受容体への親和性定数と相関することも報告されている[トレンズ・イン・ファーマコロジカル・サイエンシズ(Trends in Pharmacol.Sci.)第15巻、264頁(1994)]。さらに、ドパミン受容体の脳内分布にもサブタイプ間で差が認められ、D。受容体は線条体に最も多いのに対して、D、受容体は情動機能を司る大脳皮質前頭葉に最も多く存在することが明らかになっている。したがって、D、受容体が精神分裂病の病因、あるいは治療薬の作用部位に関わっている可能性が高いと考えられる。

一方、クロザピンはラットにおいて線状体や小脳ではD。受容体拮抗作用に比べムスカリン受容体拮抗作用が優位であることも報告[ライフ・サイエンシズ(Life Sciences)第58巻,585頁(1996)]されており、ムスカリン受容体拮抗作用もクロザピンの非定型抗精神病作用の作用機作の一つと考えられている。また、臨床において、定型抗精神病薬の投与によって生じる副作用の一つである錐体外路系副作用を軽減させる目的で、抗コリン作用を有するトリヘキシフェニジル、プロサイクリジン、ビペリデンなどのパーキンソン病薬が用いられている。

さらに、臨床において定型抗精神病薬にセロトニン-2(5-HT。)拮抗薬であるリタンセリンを併用すると、陰性症状や不安などの感情障害が改善され、定型抗精神病薬単独投与時に出現していた錐体外路系副作用も軽減されることから、5-HT。拮抗作用は従来の定型抗精神病薬の欠点を補うことが知られている。また、前臨床試験においても、5-HT。拮抗薬はハロペリドールで惹起さ

れるカタレプシーを減弱させることが知られている。

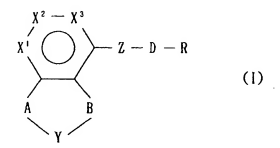
また、クロザピンは各種受容体結合試験において、ドパミン受容体以外の受容体たとえば $5-HT_2$ 、ムスカリン M_1 、アドレナリン α_1 、 α_2 、ヒスタミン H_1 受容体に対しても高い親和性を有することが知られており、これら種々の受容体親和性プロファイルが、陰性症状への有効性および錐体外路系副作用の軽減に役立っていると考えられる。従って、D、受容体のみならずムスカリン M_1 、 $5-HT_2$ 、アドレナリン α_1 、 α_2 受容体に対しても高い親和性を有する化合物は錐体外路系副作用が少なく陽性および陰性症状にも有効な抗精神病薬として期待できる。本発明はD、受容体のみならずムスカリン M_1 、 $5-HT_2$ 、アドレナリン α_1 、 α_2 受容体に対しても高い親和性を有し、従来の定型抗精神病薬に比べて陰性症状および陽性症状に対しても有効であり、副作用の少ない化合物を提供することを目的とする。

発明の開示

本発明者等は鋭意検討を行った結果、下記の一般式(I)により表される新規縮合へテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許容しうる塩は、D2受容体よりもD、受容体に対し強い遮断作用を有するだけでなく、ドパミン受容体以外の受容体たとえばムスカリンM1、セロトニンー2(5ーHT2)、アドレナリンα1、α2受容体に対しても高い親和性を有することを見出した。従って、本発明化合物が急性期に特徴的な幻覚、妄想などを中心とした陽性症状のみならず、感情鈍麻や無為、自閉などの陰性症状に対しても効果を発揮する一方、従来の定型抗精神病薬を投与した場合に見られる錐体外路症状や内分泌異常といった副作用が軽減された有用な抗精神病薬になり得ることを見出して本発明の完成に至った。

即ち、本発明は以下の通りである。

①一般式(1)



のいずれかから選ばれる窒素原子を1~2個有する含窒素芳香6員環の一部を構成する。

 R^+ 、 R^2 は同一または異なって水素、アルキル、ヒドロキシ、アミノ、アリールアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

Aは任意の位置に置換基R³ (R³ は水素、アルキル、ヒドロキシ、アルコキシ、アミノまたはアルキルアミノを示す。)を有することのできる炭素数1~4個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレンを示す。

Yは存在しないか、または酸素原子、硫黄原子、SO、SO2 もしくは $N-R^4$ (R^4 は水素、アルキル、アリール、ヘテロアリール、アリールアルキルまたはアシルを示す。)を示す。

Bは任意の位置に置換基 R^3a (R^3a は水素、アルキル、ヒドロキシ、アルコキシ、アミノまたはアルキルアミノを示す。)を有することのできる炭素数 $1\sim 4$ 個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレンを示す。

Zは酸素原子、硫黄原子、SO、SO $_2$ 、N-R 5 (R 5 は水素、アルキルまたはアリールアルキルを示す。)、CH (OH)、C=OまたはCH $_2$ を示す。

Dは炭素数1~8個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレン鎖を示す。

Rは式(1)、(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8)、(9)の群から選ばれる基を示す。

(1)
$$R^{7}$$
 (2) R^{7} (3) R^{7} 0 R^{7} 0 R^{7} (6) R^{7} (7) R^{7} (8) R^{7} (9) R^{7} (9) R^{7} (9) R^{7} (9) R^{7} (1) R^{7} (2) R^{7} (3) R^{7} (4) R^{7} (5) R^{7} (7) R^{7} (8) R^{7} (9) R^{7

(式中、Q-TはCH2-N、CH2-CHまたはCH=Cを示す。

R'は水素またはアルキルを示す。

R®は置換基を有してもよい芳香族炭化水素基または複素環基を示す。

R° は水素原子、アルキル、ヒドロキシ、アルコキシ、炭素数 $3 \sim 8$ のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。ただし、式(2)においてQ-Tが CH_2-N のとき、R° は水素原子、アルキル、炭素数 $3 \sim 8$ のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもし

くはヘテロアリールを示す。

R¹[®]はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

式(5)と(6)において点線と実線で表される結合は単結合または二重結合 を示す。

R''は水素原子、アルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

R¹²はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

Wは酸素原子、硫黄原子またはN-R¹³(R¹³は水素原子、アルキル、または 置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。)を示す。

R¹¹は水素原子、アルキル、アルコキシ、トリフルオロメチル、アルキルチオ、アルキルスルフィニル、アルキルアミノ、ヒドロキシ、ハロゲン、シアノまたはニトロを示す。

Arは芳香環または芳香族複素環を示す。))

により表される縮合ヘテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許容しう る塩。

②一般式(I) において、X¹-X²-X³は、

$$N-C(R^{+})-N$$
、 $C(R^{+})-C(R^{2})-N$ 、 $N-C(R^{+})-C(R^{2})$ 、および $C(R^{+})-N-C(R^{2})$

のいずれかから選ばれる窒素原子を1~2個有する含窒素芳香 6 員環の一部を構成する。

 R^{-} 、 R^{2} は同一または異なって水素またはアルキルを示す。

Aは任意の位置に置換基R³(R³は水素またはアルキルを示す。)を有することのできる炭素数1~4個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレンを示す。

Yは存在しないか、または酸素原子または硫黄原子を示す。

Bは任意の位置に置換基R³a(R³aは水素またはアルキルを示す。)を有することのできる炭素数1~4個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレンを示す。

Zは酸素原子、 $N-R^5$ (R^5 は水素またはアルキルを示す。)または CH_2 を示す。

Dは炭素数1~8個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレン鎖を示す。

Rは式(1)、(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8)、

(9)の群から選ばれる基を示す。

$$\begin{array}{c} (1) \\ - \\ N \\ Q \end{array} T - R^8$$

$$\begin{array}{c|c}
R^7 & 0 \\
\hline
- N & T - C - R^{10}
\end{array}$$

$$- N \xrightarrow{R^{7}} R^{7}$$

(5)
$$\begin{array}{c}
R^7 & \text{CH}_2 \\
- N & \text{C} - R^{10}
\end{array}$$

$$-N \longrightarrow N \subset \mathbb{R}^{11}$$

$$-N$$
 Ar
 R^{7}

(式中、Q-TはCH2-N、CH2-CHまたはCH=Cを示す。

R'は水素またはアルキルを示す。

R。は置換基を有してもよい芳香族炭化水素基または複素環基を示す。

R[®] は水素原子、アルキル、ヒドロキシ、アルコキシ、炭素数3~8のシクロ

アルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。 ただし、式(2)においてQ-Tが CH_2-N のとき、 R^9 は水素原子、アルキル、炭素数 $3\sim8$ のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

R¹[®]はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

式(5)と(6)において点線と実線で表される結合は単結合または二重結合 を示す。

R''は水素原子、アルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を 有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

R¹²はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

Wは酸素原子、硫黄原子またはN-R¹³(R¹³は水素原子、アルキル、または 置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。)を示す。

R''は水素原子、アルキル、アルコキシ、トリフルオロメチル、アルキルチオ、アルキルスルフィニル、アルキルアミノ、ヒドロキシ、ハロゲン、シアノまたはニトロを示す。

Arは芳香環または芳香族複素環を示す。)

である上記①に記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許 容しうる塩。

③一般式(I)において、X'-X'-X'は、

$$N-C(R')-N$$
、 $C(R')-C(R^2)-N$ 、および $N-C(R')-C(R^2)$

のいずれかから選ばれる窒素原子を1~2個有する含窒素芳香6員環の一部を構成する。

R¹、R²は同一または異なって水素またはアルキルを示す。

Aは任意の位置に置換基R³(R³は水素またはアルキルを示す。)を有することのできる炭素数1~4個を有する直鎖アルキレンを示す。

Yは存在しないか、または酸素原子または硫黄原子を示す。

Bは任意の位置に置換基R³a(R³aは水素またはアルキルを示す。)を有することのできる炭素数1~4個を有する直鎖アルキレンを示す。

Zは酸素原子、 $N-R^5$ (R^5 は水素またはアルキルを示す。) または CH_2 を示す。

Dは炭素数1~8個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレン鎖を示す。

Rは式(1)、(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8)、(9)の群から選ばれる基を示す。

(1)
$$R^{7}$$
 (2) R^{7} (3) R^{7} 0 R^{7} 0 R^{7} (6) R^{7} (7) R^{1} (8) R^{7} (9) R^{7} (9) R^{7}

(式中、Q-TはCH2-N、CH2-CHまたはCH=Cを示す。 R2 は水素またはアルキルを示す。

R®は置換基を有してもよい芳香族炭化水素基または複素環基を示す。

 R° は水素原子、アルキル、ヒドロキシ、アルコキシ、炭素数 $3 \sim 8$ のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。ただし、式(2)においてQ-Tが CH_2-N のとき、 R° は水素原子、アルキル、炭素数 $3 \sim 8$ のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

R¹⁰はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

式(5)と(6)において点線と実線で表される結合は単結合または二重結合 を示す。

R''は水素原子、アルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

R¹²はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

Wは酸素原子、硫黄原子または $N-R^{13}$ (R^{13} はアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。)を示す。

R''は水素原子、アルキル、トリフルオロメチル、ヒドロキシ、ハロゲン、シアノまたはニトロを示す。

Arは芳香環または芳香族複素環を示す。)

である上記①に記載の縮合へテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許 容しうる塩。

④一般式(I)において、X¹-X²-X³は、

$$N-C(R^1)-N$$

で表され、窒素原子を2個有する含窒素芳香6員環の一部を構成する。

R'は水素またはアルキルを示す。

Aは炭素数1~4個を有する直鎖アルキレンを示す。

Yは存在しないか、または酸素原子を示す。

Bは炭素数1~4個を有する直鎖アルキレンを示す。

Zは酸素原子、 $N-R^{\mathfrak{s}}$ ($R^{\mathfrak{s}}$ は水素またはアルキルを示す。) または $CH_{\mathfrak{s}}$ を示す。

Dは炭素数1~8個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレン鎖を示す。

Rは式(1)、(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8)の 群から選ばれる基を示す。

$$(1) \qquad \qquad R^7 \qquad \qquad T - R^8$$

$$- N = T - CH < \frac{R^9}{R^{11}}$$

$$\begin{array}{c} R^7 \\ - N \\ 0 \\ T - C - R^{10} \end{array}$$

$$- N \xrightarrow{R^7} R^{11}$$

$$(6) \qquad \qquad R^7 \qquad \qquad N \qquad R^{11} \qquad \qquad R^{12} \qquad \qquad$$

(式中、Q-TはCH2-N、CH2-CHまたはCH=Cを示す。

R⁷ は水素またはアルキルを示す。

R®は置換基を有してもよい芳香族炭化水素基または複素環基を示す。

R[®] はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

R¹ºは置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

式(5)と(6)において点線と実線で表される結合は単結合または二重結合 を示す。

R¹¹はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

R¹²は置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

WはN-R¹³(R¹³は置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリール を示す。)を示す。

R¹¹は水素原子、アルキル、トリフルオロメチル、ハロゲンまたはシアノを示す。)

である上記(1) に記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上 許容しうる塩。

⑤以下の化合物群から選ばれる上記①に記載の縮合へテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許容しうる塩。

4-((2-(4-(1-ナフチル)) ピペラジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、

4 - ((2 - (4 - (2, 3 - 90 - 10 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1))) 4 - ((2 - (4 - (2, 3 - 90 - 10 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1)))4 - ((2 - (4 - (2, 3 - 90 - 10 - 1 - 1 - 1)))

4 - ((2 - (4 - (6 - 7)n + 7) - 1, 2 - (7) + 7) + 7) + 7)

ル) ピペリジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイド ロキナゾリン、

4-((2-(4-(3-トリフルオロメチルフェニル) ピペラジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、

4-((2-(4-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロー1-ナフチル)) ピペラジンー<math>1-4ル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、

4-((2-(4-ジフェニルメチルピペリジン-1-イル)エチル)アミノ)-5.6.7.8-テトラハイドロキナゾリン、

4-((2-(4-((4-クロロフェニル) フェニルメチル) ピペラジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、

4-((2-(4-ジフェニルメチルピペラジン-1-イル) エチル) アミノ)

-5.6.7.8- -5.7.8- -5.7.8- -5.7.8- -5.7.8- -5.7.8- -5.7.8- -5.7.8- -5.7.8-

6. 7. 8-テトラハイドロー2-メチルキナゾリン、

6、7、8-テトラハイドロキナゾリン、

4-(3-(4-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロー1-ナフチル) ピペラジン-1-イル) プロピル) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、

⑥上記①に記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許容し うる塩と医薬上許容しうる添加剤からなる医薬組成物。

①上記①に記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許容し うる塩からなる医薬。

⑧抗精神病薬である上記⑦に記載の医薬。

一般式(I)の縮合ヘテロ環化合物には、以下の5態様が含まれる。

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & C & N \\
N & & Z - D - R \\
\hline
A & B & (I-1)
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & \longrightarrow & N \\
R^1 - C & \longrightarrow & Z - D - R \\
\hline
A & B & (1-2)
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & C & C \\
N & & Z & D & R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
A & B & (1-3)
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N - c \\
R^{1} - c \\
A & B \\
Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
Z - D - R \\
(1-4)
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N & C \\
\hline
 & C \\
 & C$$

上記一般式(1)における各基の具体例は次の通りである。

 R^{+} 、 R^{2} におけるアルキルとはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、第 3 級ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、デシル、ヘキサデシル、オクタデシルなどの炭素数 $1 \sim 1$ 8 のアルキルを示し、

炭素数1~4個のアルキルが好ましい。

アリールアルキルとはベンジル、2-フェニルエチル、3-フェニルプロピル、2-メチル-2-フェニルエチル、3-メチル-3-フェニルプロピル、4-クロロベンジル、2-(4-クロロフェニル)エチル、3-(4-クロロフェニル)プロピル、2-メチル-2-(4-クロロフェニル)エチル、3-メチル-3-(4-クロロフェニル)プロピルなどを示す。

置換基を有してもよいアリールまたはヘテロアリールとは、ハロゲン、メチル、エチル、トリフルオロメチル、メトキシ、ヒドロキシ、アミノ、ニトロなどの置換基1~2個を有してもよいフェニル、ナフチル、チエニル、フリル、ピリジルなどを示す。

Aにおける任意の位置に置換基R³ (R³ は水素, アルキル, ヒドロキシ, アルコキシ, アミノまたはアルキルアミノを示す。)を有することのできる炭素数 1~4個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレンとは, 式

CH (R³) 、
CH₂ CH (R³) 、
CH₂ CH (R³) CH₂ 、
CH (R³) CH₂ CH₂ 、
CH₂ CH (R³) CH₂ 、
CH₂ CH₂ CH (R³) 、
CH (R³) CH₂ CH₂ CH₂ 、
CH₂ CH (R³) CH₂ CH₂ 、
CH₂ CH₂ CH₃ CH₂ CH₂ 、
CH₂ CH₂ CH₃ CH₄ CH₅ CH₅ 、

などで表されるアルキレンが挙げられる。

 R^3 におけるアルキルとしては R^1 、 R^2 におけるアルキルと同様なものをあげることができる。

アルコキシとはメトキシ,エトキシ,プロポキシ,イソプロポキシ,ブトキシ.

イソブトキシ,第 3 級ブトキシ,ペンチルオキシ,ヘキシルオキシ,ヘプチルオキシ,オクチルオキシなどの炭素数 $1 \sim 8$ 個のアルコキシを示し、炭素数 $1 \sim 4$ 個のアルコキシが好ましい。

アルキルアミノとはメチルアミノ、ジメチルアミノ、エチルアミノ、ジエチルアミノ、プロピルアミノ、ジプロピルアミノなどを示す。

R³としては水素またはアルキルが好ましく、特に水素がよい。

Yにおいて、 $N-R^4$ における R^4 のアルキルとは R^1 、 R^2 のアルキルと同様なものをあげることができる。アリールとはフェニル、ナフチルを、ヘテロアリールとはチエニル、フリル、ピリジルなどを挙げることができる。

アリールアルキルとしてはR'、 R^2 のアリールアルキルと同様なものをあげることができる。

アシルとしてはホルミル, アセチル, プロピオニル, ベンゾイル, ベンジルカ ルボニルなどを挙げることができる。

Bにおける任意の位置に置換基 R^3a (R^3a は水素,アルキル,ヒドロキシ,アルコキシ,アミノまたはアルキルアミノを示す。)を有することのできる炭素数 $1\sim 4$ 個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレンとは,Aと同様のアルキレンが挙げられる。 R^3a におけるアルキル,アルコキシ,アルキルアミノは R^3 と同様のものが挙げられる。

Zにおいて、 $N-R^{\circ}$ における R° のアルキル、アリールアルキルとしては R° 、 R° のアルキル、アリールアルキルと同様なものを挙げることができる。

ジメチルトリメチレン、1-エチルトリメチレン、2-エチルトリメチレン、3-エチルトリメチレンなどを示す。

Rの式(1)~(9)に示される基における各記号の定義は次の通りである。 R'におけるアルキルとしてはR'、R'と同様なものを挙げることができる。 R'における芳香族炭化水素基としてはフェニル、ナフチル、インデニル、アントラセニル、フルオレニル(1-フルオレニル、9-フルオレニルなど)などの芳香族炭化水素、および5,6,7,8-テトラハイドロー1ーナフチル、インダンー4ーイル、インダンー5ーイルなどの一部が飽和された芳香族炭化水素を示す。さらには1,2,3,4-テトラハイドロー1ーナフチル、1,2,3,4-テトラハイドロー2ーナフチル、インダンー1ーイル、インダンー2ーイルなどの結合部位が飽和環に存在する芳香族炭化水素であってもよい。

また、R®における複素環基とはピリジン、フラン、チオフェン、ピリミジン、 イミダゾール、ピリダジン、チアゾール、オキサゾール、イソチアゾール、イソ キサゾールなどから導かれる置換基、およびベンゼン環と縮合した1,2-ベン ゾイソキサゾール、1,2-ベンゾイソチアゾール、インドール、1-ベンゾフ ラン、1-ベンゾチオフェン、キノリン、イソキノリン、シンノリン、キノキサ リン、キナゾリンなどから導かれる置換基を示し、さらに、4,5,6,7-テ トラハイドロー1、2-ベンズイソキサゾール、4,5,6,7-テトラハイド ロー1、2-ベンズイソチアゾール、4,5,6,7-テトラハイドロインドー ル、4, 5, 6, 7-テトラハイドロー1-ベンゾフラン、4, 5, 6, 7-テ トラハイドロー1ーベンゾチオフェン、5,6,7,8ーテトラハイドロキノリ ν , 5, 6, 7, 8 – τ – イドロシンノリン、 5, 6, 7, 8 - テトラハイドロキナゾリン、 3, 4 - ジヒ ドロー2H-クロメン、2、3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン、2、3-ジヒド ロー1, 4ーベンゾジオキシン、1, 2, 3, 4ーテトラハイドロキノリン、1, 2, 3, 4-テトラハイドロイソキノリン、2, 3-ジヒドロー1H-インドー ルなどのように一部が飽和されていてもよく、結合部位は芳香環上にあっても飽

和環上にあってもよい。

また1, 2, 3, 4 - テトラハイドロキノリン、1, 2, 3, 4 - テトラハイドロイソキノリン、2, 3 - ジヒドロー 1 H - インドールなどのように窒素原子を含む環が飽和されている場合、結合部位は窒素原子上にあってもよい。

これらの置換基とは、フッ素、塩素、臭素などのハロゲン、トリフルオロメチルなどのハロアルキル、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、第3級ブチルなどの炭素数1~4のアルキル、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、第3級ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ、ヘプチルオキシ、オクチルオキシなどの炭素数1~8のアルコキシ、ヒドロキシ、ニトロ、アミノ、メチルアミノ、ジメチルアミノなどを示し、芳香環上または飽和環上に1~3個存在してもよい。

R°におけるアルコキシとしてはR°のアルコキシと同様なものを挙げることができる。

 R° 、 R° 、 R° 、 R° 、 R° におけるアルキルとしては R° 、 R° のアルキルと同様なものを挙げることができる。炭素数 $3 \sim 8$ のシクロアルキルとはシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチルを示す。置換基を有してもよいアリールまたはヘテロアリールとは R° 、 R° と同様のものが挙げられる。

R¹³におけるアルキル、置換基を有してもよいアリールまたはヘテロアリールとはR¹、R²と同様のものが挙げられる。

R''におけるアルキルとはR'、R'と同様のものが挙げられる。アルコキシはR'と同様のものが挙げられる。アルキルチオ、アルキルスルフィニル、アルキルアミノにおけるアルキルとはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、第3級ブチルなどの炭素数1~4のアルキルを意味する。ハロゲンはフッ素、塩素、臭素、ヨウ素を示す。

Arにおける芳香環または芳香族複素環としてはベンゼン、ナフタレン、チオフェン、フラン、ピリジンなどが挙げられる。

一般式(1)の各基において、好ましい基は以下の通りである。

 $X' - X^2 - X^3$ としてはN - C(R') - Nが好ましい。

R'、R' としては水素、アルキルまたはフェニルが好ましく、特に水素がよい。

Aとしては炭素数1~4個の直鎖アルキレン、特にエチレン、トリメチレン、 テトラメチレンが好ましい。

Yとしては存在しないか、または酸素原子が好ましく、特に存在しないのがよい。

Bとしてはメチレンが好ましい。-A-Y-B-としては $-CH_2$ CH_2 CH_3 CH_4 - がよい。

Zは酸素原子、 $N-R^{\circ}$ または CH_{2} が好ましく、特に $N-R^{\circ}$ 、または CH_{2} がよい。 R° としては水素、アルキルが好ましく、特に水素がよい。

Dはエチレン、トリメチレンが好ましい。

R としては式 (1) ~ (8) が好ましく、特に (1) 、 (2) 、 (3) 、 (5) 、 (6) がよい。

Q-Tとしては、 CH_2-CH 、 CH_2-N またはCH=Cが好ましい。R' は水素が好ましい。

R®は置換基を有してもよいアリール、ヘテロアリールまたは縮合ヘテロアリールが好ましい。

R®、R¹®は置換基を有してもよい芳香族炭化水素基または複素環基が好ましい。

 R^{-1} 、 R^{-2} は置換基を有してもよいアリールまたはヘテロアリールが好ましい。 Wは酸素原子、硫黄原子または $N-R^{-3}$ が好ましく、特に $N-R^{-3}$ がよい。 R^{-3} としては置換基を有してもよいアリール、ヘテロアリールが好ましい。

Rいはメチル、ハロゲン、シアノ、トリフルオロメチルが好ましい。

一般式(I)において、好ましいものとして以下の化合物が例示される(但し、 括弧内の番号は実施例番号を意味する。)。

- (4) 4-((2-(4-(2-20007 + 2.00) + 2.00) + 2.00) + 2.00) + 3.000 + 3.
- (13) 4-((2-(4-(1-t)7+u)) (2-(4-(1-t)7+u)) (13) (
- (22) 4-((2-(4-(2,3-ジクロロフェニル) ピペラジン-1- イル) エチル) アミノ) <math>-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、
- (45) 4-((2-(4-(4-クロロフェニル)-3, 6-ジヒドロ-2 H-ピリジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、

- (72) 4-((2-(4-(5,6,7,8-テトラハイドロ-1-ナフチル) ピペラジン-1-イル) エチル) アミノ) -5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン、
- (7.4) 4 $((2-(4-i)7_1-i)x_1+i)x_2+i)x_3+i)x_4+i(2-(4-i)7_1-i)x_5+i(x_5+i)x_5+i($
- (75) 4-((2-(4-((4-クロロフェニル) フェニルメチル) ピペラジン<math>-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、
- (77) 4 ((2 (4 i)) + i) + i)

·アミノ)-5,6,7,8-テトラハイドロ-2-メチルキナゾリン、

- (85) $4-(3-(4-i)7_1-i)$ $4-(4-i)7_1-i)$ $4-(4-i)7_1-i)$ 4-
- (86) 4-(3-(4-(5,6,7,8-テトラハイドロー1-ナフチル) ピペラジン-1-イル) プロピル) 5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、
- (93) 4-((2-(4-(2,3-ジメチルフェニル)) ピペラジン-1-(4ル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、および(94) <math>4-((2-(4-(ジフェニルメチル)) ピペラジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン。
- 一般式(I)の化合物およびその医薬上許容しうる塩としては無機酸(塩酸、 臭化水素酸、硫酸、リン酸、硝酸など)または有機酸(酢酸、プロピオン酸、コ ハク酸、グリコール酸、乳酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、マレイン酸、フマ ル酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、カン ファースルホン酸、アスコルビン酸など)との酸付加塩が挙げられる。
- 一般式(I)の化合物および水和物あるいはその医薬上許容しうる塩は水和物あるいは溶媒和物の形で存在する事もあるので、これらの水和物(I/2水和物、I水和物、3/2水和物、2水和物、3水和物など)、溶媒和物もまた本発明に包含される。また一般式(I)の化合物が不斉原子を有する場合には少なくとも2種類の光学異性体が存在する。これらの光学異性体およびそのラセミ体は本発明に包含される。
- 一般式(I)の化合物および一般式(I)に含まれる本発明化合物は次の方法によって合成することができる。なお、下記反応式における各記号は特に示さない限り前記と同義である。

1. 一般式(I-1)の化合物:

<u>方法1</u>

ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー(J. Heterocyclic Chem.)第28巻、513頁(1991)およびテトラヘドロン(Tetrahedron)第23巻、2081頁(1967)に記載の方法に従って一般式(11)の化合物が得られる。一般式(11)の化合物を反応を妨げない溶媒(塩化メチレン、クロロホルム、ベンゼン、トルエンなど)と過飽和にした炭酸水素ナトリウム水溶液または適当な濃度の炭酸カリウム水溶液などの二相系溶媒中、もしくは上記の反応を妨げない溶媒中、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジンなどの塩基を用いて、クロロアセチルクロライドと室温で30分~24時間反応させることによって一般式(12)の化合物を得る。一般式(12)の化合物と一般式(13)の化合物とを反応を妨げない溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチルイミダゾール、アセトニトリルなど)中、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、カリウム第3級ブトキシド、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン等の塩基を用いて室温から100℃で1

~24時間反応させることにより一般式(14)の化合物を得る。一般式(14) の化合物を反応を妨げない溶媒(テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジイ ソプロピルエーテルなど)中、適当な還元剤(ボラン、水素化アルミニウムリチ ウムなど)を用いて-78℃から溶媒の還流温度で1~24時間反応することに よって一般式(15)の化合物を得ることができる。

<u>方法 2</u>

$$\begin{array}{c|cccc}
R^1 & & & & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & \\
N & & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & & & & & & \\
N & & &$$

<u>方法3</u>

ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー(J. Heterocyclic Chem)第28巻、513頁(1991)に記載の方法に従い、一般式(11)の化合物から一般式(18)の化合物が得られ、一般式(18)の化合物から一般式(19)の化合物が得られる。一般式(19)の化合物と一般式(20)の化合物との混合物とを反応を妨げない溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチルイミダゾール、アセトニトリルなど)中、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、カリウム第3級ブトキシド、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン等の塩基を用いて室温から100度で1~24時間反応させることにより一般式(17)の化合物を得ることができる。

<u>方法 4</u>

一般式(19)の化合物と一般式(21)の化合物とを反応を妨げない溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチルイミダゾール、アセトニトリルなど)中、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、カリウム第3級ブトキシド、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミソピリジン等の塩基を用いて室温から100℃で1~2

4 時間反応させることにより一般式 (2 2) の化合物を得ることができる。 方法 5

一般式(18)の化合物と一般式(16)の化合物とを反応を妨げない溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチルイミダゾール、アセトニトリルなど)中、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、カリウム第3級ブトキシド、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン等の塩基を用いて室温から100℃で1~24時間反応させることにより一般式(23)の化合物を得ることができる。 方法6

一般式(19)の化合物と一般式(24)の化合物とを反応を妨げない溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチルイミダゾール、アセトニトリルなど)中、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、カリウム第3級ブトキシド、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン等の塩基を用いて室温から100℃で1~24時間反応させることにより一般式(25)の化合物を得る。一般式(25)の化合物を適当な溶媒(酢酸、蟻酸、トリフルオロ酢酸、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、ジクロロエタンなど)中、過酸化水素、過酢酸、第3級ブチルパーオキサイド、クメンヒドロパーオキサイド、メタクロロ過安息香酸などの酸化剤を加え、0℃から50℃を保つことにより一般式(26)または一般式(27)の化合物が得られる。

<u>方法 7</u>

ベリヒテ (Chemische Berichte), 第92巻, 652頁(1959年)記載の方法によって得られる一般式 (28)の化合物 (Eは炭素数 1から8の直鎖アルキレン鎖を示す。)を反応の進行を阻害しない適当な溶媒 (メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、ジメ

チルホルムアミド、ジメチルスルフォキシド、ベンゼン、トルエン、またはこれ らの任意の混合溶媒など)中、一般式(29)の化合物と室温~溶媒の還流温度 で1~24時間加熱撹拌することで、一般式(30)の化合物を得ることが出来 る。一般式(30)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(テトラヒド ロフラン、ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、またはこれらの任意の混合 溶媒など)中、一般式(13)の化合物とトリエチルアミンなどの第3級アミン の存在下、1,3-ジシクロヘキシルカルボジイミド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド、シアノホスホン酸ジエチルなどの縮 合剤と氷冷下または室温で1~24時間反応させることにより、一般式(31) の化合物が得られる。なお、一般式(30)の反応性誘導体(酸クロリド、アシ ルイミダゾールなど)を用いた場合、反応の進行を阻害しない適当な溶媒(テト ラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、ベンゼン、またはこれらの任 意の混合溶媒など)中、トリエチルアミンなどの第3級アミンまたはピリジンな どの存在下、氷冷下または室温で1~24時間反応させることにより反応は進行 する。一般式(31)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(テトラヒ ドロフラン、ジエチルエーテル、トルエン、またはこれらの任意の混合溶媒など) 中、適当な還元剤(水素化アルミニウムリチウム、ボランなど)を用いて-78 ℃~溶媒の還流温度で1~24時間反応させることにより、一般式(32)の化 合物が得られる。

方法 8

一般式(33)(式中、Eは前記と同義である。)の化合物を反応の進行を阻 害しない適当な溶媒(テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ベンゼン、トル エン、またはそれらの混合溶媒など)中、適当な還元剤(ボラン(BH。)、水 素化リチウムアルミニウムなど)を用いることによって一般式(34)の化合物 が得られる。一般式(34)の化合物を無溶媒または反応の進行を阻害しない適 当な溶媒(クロロホルム、二塩化メチレン、ベンゼントルエン、テトラヒドロフ ランまたはこれらの任意の混合溶媒など)中で、ハロゲン化剤(塩化チオニル、 オキシ塩化リン、五塩化リン臭化チオニル、三臭化リンなど)の存在下、0℃か ら溶媒の還流温度で反応させるか、または反応の進行を阻害しない適当な溶媒(ジメチルホルムアミド、1、3-ジメチル-2-イミダゾリジノン(DMI). アセトニトリル、水またはこれらの任意の混合溶媒など)中、炭酸カリウム、炭 酸ナトリウム,水酸化ナトリウム,トリエチルアミン,ピリジン,ジメチルアミ ノピリジン等の塩基を用いて、メタンスルホニルクロリド、パラートルエンスル ホニルクロリド、ベンゼンスルホニルクロリドなどを室温から100℃で1~2 4時間反応させることにより、一般式(35)の化合物(式中、Jは前記と同義 である。)が得られる。

一般式(35)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(ジメチルホルムアミド、DMI、アセトニトリル、水またはこれらの任意の混合溶媒など)中、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン等の塩基を用いて、一般式(13)の化合物と室温から100 $\mathbb C$ で1~24時間反応させることにより、一般式(36)の化合物を

得ることができる。

2. 一般式 (1-2) の化合物:

方法9

ファーマシューティカル・ブレッティン(Pharmaceutical Bull)第2巻、72頁(1954)に記載の方法に従って一般式(37)の化合物が得られる。一般式(37)の化合物と一般式(20)の化合物を反応を妨げない溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチルイミダゾール、アセトニトリルなど)中、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、カリウム第3級ブトキシド、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン等の塩基を用いて室温から100℃で1~24時間反応させることにより一般式(38)の化合物を得ることができる。

方法10

一般式(39)の化合物を氷酢酸中、過酸化水素と反応させるかあるいは、二塩化メチレン、クロロホルムなどの反応の進行を妨げない溶媒中、酸化剤(メタクロロ過安息香酸、過酢酸、第三級ブチルパーオキシド、クメンヒドロパーオキシドなど)を用いて冷却下または加温下、0.5~24時間反応させることにより、一般式(40)の化合物が得られる。一般式(40)の化合物をアセトニトリルなどの反応の進行を妨げない溶媒中、トリエチルアミンなどの塩基の存在下、シアノホスホン酸ジエチルと室温または加温下、反応させることにより、一般式(41)の化合物が得られる。一般式(41)の化合物をエーテル、テトラヒド

ロフランなどの反応の進行を妨げない溶媒中、ヨウ化メチルマグネシウムと、室 温下または加温下反応させることにより、一般式(42)の化合物が得られる。

ベンゼン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドなどの反応の進行を 妨げない溶媒中、炭酸ジエチルを、水素化ナトリウム、カリウム第三級ブトキシ ド、ナトリウムメトキシドなどの塩基の存在下、一般式(42)の化合物と室温 または加温下反応させることにより一般式(43)の化合物が得られる。一般式 (43)の化合物をトリフルオロ酢酸中、トリエチルシランで還元することによ り、一般式(44)の化合物が得られる。一般式(44)の化合物を適当な溶媒 中(エタノール、メタノール、水、またはこれらの混合溶媒など)、酸(塩酸、 硫酸など)あるいはアルカリ(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリ ウム、炭酸カリウムなど)により加水分解することにより、一般式(45)の化 合物が得られる。

一般式(45)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(テトラヒドロフラン、二塩化メチレン、ジメチルホルムアミド、またはこれらの任意の混合溶媒など)中、一般式(13)の化合物とトリエチルアミンなどの第3級アミンの存在下、1,3ージシクロヘキシルカルボジイミド、1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド、シアノホスホン酸ジエチルなどの縮合剤と氷冷下または室温で1~24時間反応させることにより、一般式(46)の化合物が得られる。なお、一般式(45)の化合物の反応性誘導体(酸クロリド、アシルイミダゾールなど)を用いた場合、反応の進行を阻害しない適当な溶媒(テトラヒドロフラン、二塩化メチレン、クロロホルム、ベンゼン、またはこれらの任意の混合溶媒など)中、トリエチルアミンなどの第3級アミンまたはピリジンなどの存在下、氷冷下または室温で1~24時間反応させることにより反応は進行する。

一般式(46)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、トルエン、またはこれらの任意の混合溶媒など)中、 適当な還元剤(水素化アルミニウムリチウム、ボランなど)を用いて-78℃~

溶媒の還流温度で1~24時間反応させることにより、一般式(47)の化合物が得られる。

また一般式(45)の化合物は以下の方法によっても得られる。

一般式(41)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(テトラヒドロフラン、二塩化メチレン、クロロホルム、ベンゼン、またはこれらの任意の混合溶媒など)中、ジイソブチルアルミニウムヒドリドなどの還元剤を用いて、-78~室温で1から24時間反応させることにより、一般式(48)の化合物が得られる。反応の進行を阻害しない適当な溶媒(ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、ベンゼンまたはこれらの任意の混合溶媒など)中、マロン酸と適当な塩基(水素化ナトリウム、カリウム第三級ブトキシド、ナトリウムメトキシド、水酸化ナトリウムなど)の存在下、一般式(48)の化合物を冷却下、または加温下反応させることにより、一般式(49)の化合物が得られる。一般式(49)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(酢酸エチル、酢酸、メタノール、エタノールまたはこれらの任意の混合溶媒など)中、触媒(パラジウム

- 炭素、ラネーニッケル、酸化白金など)の存在下、常圧または加圧下、室温または加温下、水素または蟻酸アンモニウムなどの還元剤で還元を行うことにより、 - 般式 (45)の化合物が得られる。

方法11

また一般式 (47) の化合物は以下の方法によっても得られる。一般式 (50) の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒 (テトラヒドロフラン、エーテル、液体アンモニア、またはこれらの任意の混合溶媒など) 中、塩基 (リチウムジイソプロピルアミド、ブチルリチウム、フェニルリチウム、メチルリチウム、ナト

リウムアミドなど)の存在下、適当な保護基(テトラヒドロピラン、メトキシメチル、トリメチルシリル基など)で保護した、2 - ブロモエタノールを-78℃~室温で反応させる。反応処理後さらに酸処理を加え、脱保護することにより、一般式(51)の化合物が得られる。一般式(51)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(トリフルオロ酢酸、酢酸エチル、酢酸、メタノール、エタノールまたはこれらの任意の混合溶媒など)中、触媒(パラジウム-炭素、ラネーニッケル、酸化白金など)の存在下、常圧または加圧下、室温または加温下、水素または蟻酸アンモニウムなどの還元剤で還元を行うことにより、一般式(52)の化合物が得られる。

一般式(5 2)の化合物を無溶媒または反応の進行を阻害しない適当な溶媒(クロロホルム、二塩化メチレン、ベンゼントルエン、テトラヒドロフランまたはこれらの任意の混合溶媒など)中で、ハロゲン化剤(塩化チオニル、オキシ塩化リン、五塩化リン臭化チオニル、三臭化リンなど)の存在下、0℃から溶媒の還流温度で反応させるか、または反応の進行を阻害しない適当な溶媒(ジメチルホルムアミド、DMI、アセトニトリル、水またはこれらの任意の混合溶媒など)中、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン等の塩基を用いて、メタンスルホニルクロリド、トシルクロリド、ベンゼンスルホニルクロリドなどを室温から100℃で1~24時間反応させることによりことにより、一般式(5 3)の化合物が得られる。

一般式(53)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(ジメチルホルムアミド、DMI、アセトニトリル、水またはこれらの任意の混合溶媒など)中、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン等の塩基を用いて、一般式(13)の化合物を室温から100 $\mathbb C$ で1~24時間反応させることにより一般式(47)の化合物を得ることができる。

3. 一般式 (1-3) の化合物:

方法12

一般式(54)の化合物を適当な触媒(ニッケル、ラネーニッケル、パラジウムー炭素、酸化白金、鉄など)の存在下、反応を妨げない溶媒(メタノール、エタノール、プロピルアルコール、酢酸、またはそれらの任意の混合溶媒など)中で水素添加することによって一般式(55)の化合物を得る。一般式(55)の化合物を反応を妨げない溶媒(塩化メチレン、クロロホルム、ベンゼン、トルエンなど)と過飽和にした炭酸水素ナトリウム水溶液または適当な濃度の炭酸カリウム水溶液などの二相系溶媒中、もしくは上記の反応を妨げない溶媒中、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジンなどの塩基を用いて、クロロアセチルクロライドと室温で30分~24時間反応させることによって一般式(56)の化合物を得る。一般式(56)の化合物と一般式(13)の化合物とを反応を妨げない溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチルイミダゾール、アセトニトリルなど)中、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、カリウム第3級ブトキシド、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン等の塩基を用いて室温か

ら100℃で1~24時間反応させることにより一般式(57)の化合物を得る。 一般式(57)の化合物を反応を妨げない溶媒(テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテルなど)中、適当な還元剤(ボラン、水素化アルミニウムリチウムなど)を用いて-78℃から溶媒の還流温度で1~24時間反応することによって一般式(58)の化合物を得ることができる。

<u>方法13</u>

一般式(59)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(テトラヒドロフラン、エーテル、液体アンモニア、またはこれらの任意の混合溶媒など)中、塩基(リチウムジイソプロピルアミド、ブチルリチウム、フェニルリチウム、メチルリチウム、ナトリウムアミドなど)の存在下、適当な保護基(テトラヒドロピラン、メトキシメチル、トリメチルシリル基など)で保護した、2ーブロモエタノールを-78℃~室温で反応させる。反応処理後、さらに酸などを用いて脱保護することにより、一般式(60)の化合物が得られる。一般式(60)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(トリフルオロ酢酸、酢酸エチル、酢

酸、メタノール、エタノールまたはこれらの任意の混合溶媒など)中、触媒(パラジウムー炭素、ラネーニッケル、酸化白金など)の存在下、常圧または加圧下、 室温または加温下、水素または蟻酸アンモニウムなどの還元剤で還元を行うこと により、一般式(61)の化合物が得られる。

一般式(6 1)の化合物を無溶媒または反応の進行を阻害しない適当な溶媒(クロロホルム、二塩化メチレン、ベンゼントルエン、テトラヒドロフランまたはこれらの任意の混合溶媒など)中で、ハロゲン化剤(塩化チオニル、オキシ塩化リン、五塩化リン臭化チオニル、三臭化リンなど)の存在下、0℃から溶媒の還流温度で反応させるか、または一般式(6 1)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(ジメチルホルムアミド、DMI、アセトニトリル、水またはこれらの任意の混合溶媒など)中、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン等の塩基を用いて、メタンスルホニルクロリド、トシルクロリド、ベンゼンスルホニルクロリドなどを室温から100℃で1~24時間反応させることによりことにより、一般式(62)の化合物が得られる。

一般式(62)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(ジメチルホルムアミド、DMI、アセトニトリル、水またはこれらの任意の混合溶媒など)中、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン等の塩基を用いて、一般式(13)の化合物を室温から100℃で1~24時間反応させることにより一般式(63)の化合物を得ることができる。

4. 一般式 (I-4) の化合物:

方法 1 4

ファーマシューティカル・ブレッティン(Pharmaceutical Bull)第2巻、72頁(1954)に記載の方法に従い、一般式(64)の化合物を得る。一般式(64)の化合物を反応を妨げない溶媒(塩化メチレン、クロロホルム、ベンゼン、トルエンなど)と過飽和にした炭酸水素ナトリウム水溶液または適当な濃度の炭酸カリウム水溶液などの二相系溶媒中、もしくは上記の反応を妨げない溶媒中、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジンなどの塩基を用いて、クロロアセチルクロライドと室温で30分~24時間反応させることによって一般式(65)の化合物を得る。一般式(65)の化合物と一般式(13)の化合物とを反応を妨げない溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチルイミダゾール、アセトニトリルなど)中、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、カリウム第3級ブトキシド、トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン等の塩基を用いて室温から100℃で1~24時間反応させることにより一般式(66)の化合物を得る。一般式(66)の化合物を反応を妨げない溶媒(テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテルなど)中、適

当な還元剤(ボラン、水素化アルミニウムリチウムなど)を用いて-7.8 \mathbb{C} から 溶媒の還流温度で $1\sim2.4$ 時間反応することによって一般式(6.7)の化合物を 得ることができる。

5. 一般式 (1-5) の化合物:

方法 1 5

一般式(68)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(エタノール、メタノール、ブタノール、ベンゼン、トルエン、キシレンまたはこれらの任意の混合溶媒など)中、塩基(酢酸カリウム、酢酸ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミン、ピリジンなど)の存在下または非存在下、シアノ酢酸ヒドラジドを反応させることにより、一般式(69)の化合物が得られる。一般式(69)の化合物を無溶媒または反応の進行を阻害しない適当な溶媒(ベンゼン、トルエン、キシレン、クロロホルム、二塩化メチレンまたはこれらの任意の混合溶媒など)中、オキシ塩化リン、塩化チオニル、五塩化リンなどを室温または加温下反応させることにより一般式(70)の化合物が得られる。

一般式(70)の化合物をエーテル、テトラヒドロフランなどの反応の進行を妨げない溶媒中、ヨウ化メチルマグネシウムと、室温下または加温下反応させることにより、一般式(71)の化合物が得られる。一般式(71)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(トリフルオロ酢酸、酢酸エチル、酢酸、メタノール、エタノールまたはこれらの任意の混合溶媒など)中、触媒(パラジウムー炭素、ラネーニッケル、酸化白金など)の存在下、常圧または加圧下、室温または加温下、水素または蟻酸アンモニウムなどの還元剤で還元を行うことにより、一般式(72)の化合物が得られる。

一般式(13)の化合物と、ホルムアルデヒド水溶液またはパラホルムアルデヒドの混合物を酢酸などの反応の進行を妨げない溶媒中、加温、攪拌した後、一般式(72)の化合物を反応させることにより、一般式(73)の化合物が得られる。一般式(73)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(メタノール、エタノールまたはこれらの任意の混合溶媒など)中、還元剤(水素化ホウ素ナトリウム、リチウムアルミニウムヒドリド、ジイソプロピルアルミニウムヒドリドなど)を用いて、還元することにより、一般式(74)の化合物が得られる。一般式(74)の化合物を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(アセトニトリル、クロロホルム、テトラヒドロフランまたはこれらの任意の混合溶媒など)中、トリメチルクロロシラン、ヨウ化ナトリウムおよびアセトニトリルを用いて、室温

から溶媒の還流温度で反応させることにより、一般式 (74) の化合物が得られる。

このようにして得られる本発明化合物は再結晶法、カラムクロマト法などの常法により単離精製することができる。得られる生成物がラセミ体であるときは、たとえば光学活性な酸との塩の分別再結晶により、もしくは光学活性な担体を充塡したカラムを通すことにより、所望の光学活性体に分割することができる。個々のジアステレオマーは分別結晶化、クロマトグラフィーなどの手段によって分離することができる。これらは光学活性な原料化合物などを用いることによっても得られる。また、立体異性体は再結晶法、カラムクロマト法などにより単離することができる。

本発明の化合物、光学異性体またはその医薬上許容しうる塩はD。受容体よりもD、受容体に対し強い遮断作用を有するだけでなく、ドパミン受容体以外の受容体、たとえばムスカリンM、、セロトニンー2(5ーHT。)、アドレナリンα、α。受容体に対しても高い親和性を有する。従って、本発明化合物が精神分裂病の急性期に特徴的な幻覚、妄想などを中心とした陽性症状のみならず、感情鈍麻や無為、自閉などの陰性症状に対しても効果を示す一方、D。受容体拮抗作用のみを有する従来の抗精神病薬を投与した場合に見られる錐体外路症状や内分泌異常といった副作用が軽減された抗精神病薬として有用である。本発明化合物は精神分裂病などの疾患の治療薬として用いることができる。

本発明の縮合へテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許容しうる塩を医薬として用いる場合、本発明化合物を製剤上許容しうる担体(賦形剤、結合剤、崩壊剤、矯味剤、矯臭剤、乳化剤、希釈剤、溶解補助剤など)と混合して得られる医薬組成物あるいは製剤(錠剤、ピル剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、シロップ剤、エマルジョン剤、エリキシル剤、懸濁剤、溶液剤、注射剤、点滴剤あるいは坐剤など)の形態で経口的または非経口的に投与することができる。 医薬組成物は通常の方法にしたがって製剤化することができる。 本明細書において、非経口とは、皮下注射、静脈内注射、筋肉内注射、腹腔内注射あるいは点滴法な

どを含むものである。注射用調剤、たとえば無菌注射用水性懸濁物あるいは油性 懸濁物は、適当な分散化剤または湿化剤および懸濁化剤を用いて当該分野で知ら れた方法で調製することができる。その無菌注射用調剤は、また、たとえば水溶 液などの非毒性の非経口投与することのできる希釈剤あるいは溶剤中の無菌の注 射のできる溶液または懸濁液であってもよい。使用することのできるベヒクルあ るいは溶剤として許されるものとしては、水、リンゲル液、等張食塩液などがあ げられる。さらに、通常溶剤または懸濁化溶媒として無菌の不揮発性油も用いる ことができる。このためには、いかなる不揮発性油も脂肪酸も使用でき、天然あ るいは合成あるいは半合成の脂肪性油または脂肪酸、そして天然あるいは合成あ るいは半合成のモノあるいはジあるいはトリグリセリド類も包含される。直腸投 与用の坐剤は、その薬物と適当な非刺激性の補形剤、たとえば、ココアバターや ポリエチレングリコール類といった常温では固体であるが、腸管の温度では液体 で、直腸内で融解し、薬物を放出するものなどと混合して製造することができる。 経口投与用の固形投与剤型としては、粉剤、顆粒剤、錠剤、ピル剤、カプセル剤 などの上記したものがあげられる。そのような剤型において、活性成分化合物は 少なくとも一つの添加物、たとえばショ糖、乳糖、セルロース糖、マニトール、 マルチトール、デキストラン、デンプン類、寒天、アルギネート類、キチン類、 キトサン類、ペクチン類、トラガントガム類、アラビアゴム類、ゼラチン類、コ ラーゲン類、カゼイン、アルブミン、合成または半合成のポリマー類またはグリ セリド類と混合することができる。そのような剤型物は、また、通常の如く、さ らなる添加物を含むことができ、たとえば不活性希釈剤、マグネシウムステアレ ートなどの滑沢剤、パラベン類、ソルビン類などの保存剤、アスコルビン酸、α ートコフェロール、システインなどの抗酸化剤、崩壊剤、結合剤、増粘剤、緩衝 剤、甘味付与剤、フレーバー付与剤、パーフューム剤などがあげられる。錠剤お よびピル剤はさらにエンテリックコーティングされて製造されることもできる。 経口投与用の液剤は、医薬として許容されるエマルジョン剤、シロップ剤、エリ キシル剤、懸濁剤、溶液剤などがあげられ、それらは当該分野で普通用いられる

不活性希釈剤、たとえば水を含んでいてもよい。

投与量は、年齢、体重、一般的健康状態、性別、食事、投与時間、投与方法、排泄速度、薬物の組み合わせ、患者のその時に治療を行っている病状の程度に応じ、それらあるいはその他の要因を考慮して決められる。本発明化合物、その光学異性体またはその医薬上許容しうる塩は、低毒性で安全に使用することができ、その1日の投与量は、患者の状態や体重、化合物の種類、投与経路などによって異なるが、たとえば非経口的には皮下、静脈内、筋肉内または直腸内に、約0.01~50mg/人/日、好ましくは0.01~20mg/人/日投与され、また経口的には約0.01~150mg/人/日、好ましくは0.1~100mg/人/日投与されることが望ましい。

以下、本発明を原料合成例、実施例、製剤処方例および実験例により詳細に説明するが、本発明はこれらにより何ら限定されるものではない。 原料合成例 1

2-シアノシクロヘキサノン8.0gをホルムアミド100m1中に溶解し、160℃で加熱した。反応液を室温まで冷却し、飽和炭酸カリウム水溶液中に注ぎ、クロロホルムで3回抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、濾過し、溶媒を減圧留去した。析出した結晶を濾取しイソプロピルアルコールで洗浄し、<math>4-アミノ-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン5. 1 g を得た。融点 2 1 6 - 2 2 0 ℂ

原料合成例 2

4-アミノー5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン10 gを35%塩酸200mlに溶解し、24時間加熱還流した。次いで、反応液に炭酸カリウムを加えてアルカリ性とし、クロロホルムで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、濾過し、溶媒を減圧留去した。析出した結晶を濾取し、イソプロピルエーテルで洗浄し、<math>4-ヒドロキシー5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン8.5 gを得た。融点<math>164-165℃

原料合成例3

4-ヒドロキシ-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン8. 0 gをオキシ塩化リン5 0 m 1 に溶解し、<math>3 時間加熱還流した。次いで、反応液を氷水中にあけ、炭酸カリウムを加えてアルカリ性とし、クロロホルムで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、濾過し、溶媒を減圧留去した。析出した結晶を濾取し、イソプロピルエーテルで洗浄し、4-クロロ-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン6. 6 gを得た。融点7 8-80 \mathbb{C}

4-アミノー5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン7, 0 gをクロロホルム 1 0 0 m 1 と炭酸カリウム水溶液 1 0 0 m 1 の二相系溶媒に溶解し、氷冷下、激しく撹拌しながらクロロアセチルクロライド 3. 2 m 1 を滴下した。次いで有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、濾過し溶媒を減圧留去した。生じた結晶を濾取し、N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミド <math>8. 2 gを得た。融点 2 2 0 $\mathbb C$ 原料合成例 5

ナトリウムメトキサイドのメタノール溶液にアセトアミジン塩酸塩を加える。 析出した塩を濾去後、濾液に2-シアノシクロヘキサノンを加え、室温から溶媒 の還流温度で反応させる。次いで溶媒を減圧濾去し、炭酸カリウム水溶液を加え、 クロロホルムで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥後、濾過し溶媒を減圧留去す る。生じた結晶を濾取し、4-アミノー2-メチルー5,6,7,8-テトラハ イドロキナゾリンを得る。

4-アミノー2-メチルー5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを原料として、原料合成例2と同様に反応させて4-ヒドロキシー2-メチルー5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

原料合成例7

4-ヒドロキシ-2-メチル-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを 原料として、原料合成例 3 と同様に反応させて 4-クロロ-2-メチル-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

2-シアノシクロヘプタノンを原料として、原料合成例 <math>1 と同様に反応させて 4-アミノ-6, 7, 8, 9-テトラハイドロ-5H-シクロヘプタピリミジン を得る。

原料合成例 9

4-シアノチエピンー5-オンを原料として、原料合成例1と同様に反応させて4-アミノー5, 6, 8, 9-テトラハイドロチエピノ[4, 5-d] ピリミジンを得る。

原料合成例10

4-シアノオキセピン-5-オンを原料として、原料合成例 1 と同様に反応させて 4-アミノ-5 , 6 , 8 , 9-テトラハイドロオキセピノ〔4 , 5-d〕ピリミジンを得る。

原料合成例11

4-アミノー6, 7, 8, 9-テトラハイドロー5 H-シクロヘプタピリミジンを原料として、原料合成例 4 と同様に反応させてN- (6, 7, 8, 9-テトラハイドロー5 H-シクロヘプタピリミジン-4-イル) -2-クロロアセトアミドを得る。

原料合成例12

4-Tミノー 5, 6, 8, 9-Fトラハイドロチエピノ〔4, 5-d〕ピリミジンを原料として、原料合成例 4 と同様に反応させてN-(5, 6, 8, 9-Fトラハイドロチエピノ〔4, 5-d〕ピリミジン-4-イル)-2-クロロアセトアミドを得る。

原料合成例13

$$\begin{array}{c|c}
 & H \\
 & N \\
 & 0
\end{array}$$

4-アミノ-5, 6, 8, $9-テトラハイドロオキセピノ <math>\{4$, $5-d\}$ ピリミジンを原料として、原料合成例 4 と同様に反応させてN-(5, 6, 8, $9-テトラハイドロオキセピノ <math>\{4$, $5-d\}$ ピリミジン-4-4ル)-2-9ロロアセトアミドを得る。

原料合成例14

4-アミノキノリンを酢酸に溶解し、酸化白金を加え、水素添加する。次い反応液を濾過し、濾液に炭酸カリウムを加え、クロロホルムで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥後、濾過し溶媒を減圧留去する。生じた結晶を濾取し、4-アミノ-5,6,7,8-テトラハイドロキノリンを得る。

原料合成例16

$$N = N + N + C1$$

4-Tミノー 5, 6, 7, 8-テトラハイドロイソキノリンを原料として、原料合成例 4 と同様に反応させてN- (5, 6, 7, 8-テトラハイドロイソキノリン- 4-イル)-2-クロロアセトアミドを得る。

原料合成例17

N-メチルー1-アザー4-シアノシクロヘプタンー3-オンを原料として原料合成例 1 と同様に反応させることにより4-アミノー8-メチルー6, 7, 8, 9-テトラハイドロー5 H-アゼピノ〔3, 4-d〕 ピリミジンを得る。

原料合成例18

N-アセチル-1-アザー4-シアノシクロへプタン-3-オンを原料として原料合成例1と同様に反応させることにより<math>8-アセチル-4-アミノ-6, 7, 8, 9-テトラハイドロ-5H-アゼピノ〔3, 4-d〕ピリミジンを得る。さらに原料合成例2と同様に反応させることにより<math>8-アセチル-4-ヒドロキシ-6, 7, 8, 9-テトラハイドロ-5H-アゼピノ〔3, 4-d〕ピリミジンを得る。この化合物を原料として原料合成例3と同様に反応させることにより、<math>8-アセチル-4-クロロ-6, 7, 8, 9-テトラハイドロ-5H-アゼピノ〔3, 4-d〕ピリミジンを得る。

原料合成例19

4-Tミノー8-メチルー6, 7, 8, 9-テトラハイドロー5 H-アゼピノ [3, 4-d] ピリミジンを原料として原料合成例 4 と同様に反応させることにより、N- (8-メチルー6, 7, 8, 9-テトラハイドロー5 H-アゼピノ [3, 4-d] ピリミジンー4-イル)-2-クロロアセトアミドを得る。

原料合成例20

2-シアノシクロペンタノンを原料として原料合成例 <math>1 と同様に反応させることにより 4-アミノ-6, 7-ジヒドロ-5H-シクロペンタピリミジンを得る。原料合成例 <math>2 1

4-アミノー6, 7-ジヒドロー5H-シクロペンタピリミジンを原料として、原料合成例 <math>4 と同様に反応させることにより、N-(6,7-ジヒドロー5H-シクロペンタピリミジン-4-イル)-2-クロロアセトアミドを得る。原料合成例 <math>2 2

ホルムアミジン塩酸塩42gと2-(3-カルボキシ-1-プロピオニル)シ

クロヘキサノン10.4 gをn-ブタノール200mlに溶解させ、5時間加熱 還流した。溶媒を減圧留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。クロロホルム:メタノール=30:1流出分を濃縮し、得られた残渣にイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶を濾取し、3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸3.3 gを得た。

'H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 84-1. 91 (4H, m), 2. 70 (2H, bs), 2. 87-2. 92 (4H, m), 3. 00-3. 05 (2H, m), 8. 85 (1H, s)

原料合成例23

アセトアミジン塩酸塩と 2-(3-)ルボキシー 1-プロピオニル)シクロヘキサノンから原料合成例 22 と同様にして 3-(5,6,7,8-)テトラハイドロー 2-メチルキナゾリンー 4-イル)プロピオン酸を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 1. 83-1. 88 (4H, m), 2. 64 (3H, s), 2. 60-2. 75 (2H, m), 2. 82-2. 86 (4H, m), 2. 96-3. 02 (2H, m)

ホルムアミジン塩酸塩と3-(3-カルボキシ-1-プロピオニル) -テトラハイドロ-4H-ピラン-4-オンから原料合成例22と同様にして3-(7,8-ジヒドロ-5H-ピラノ〔4,3-d〕ピリミジン-4-イル) プロピオン酸を得る。

原料合成例25

ホルムアミジン塩酸塩と3-(3-n)ルボキシー1-プロピオニル) -テトラハイドロー4H-チオピランー4-オンから原料合成例22と同様にして3-(7,8-ジヒドロー5H-チオピラノ[4,3-d]ピリミジンー4-イル)プロピオン酸を得た。

'H-NMR (CDC1₃) δ: 2. 64 (2H, t, J=6Hz), 2. 93 (2H, t, J=6Hz), 3. 05 (2H, t, J=6Hz), 3. 20 (2H, t, J=6Hz), 3. 81 (2H, s), 8. 88 (1H, s) 原料合成例 26

ホルムアミジン塩酸塩と2-(4-カルボキシ-1-ブチリル)シクロヘキサ ノンから原料合成例22と同様にして3-(5,6,7,8-テトラハイドロキ

ナゾリン-4-イル) 酪酸を得る。

原料合成例27

ホルムアミジン塩酸塩と2-(3-カルボキシ-1-プロピオニル)シクロペンタノンから原料合成例22と同様にして3-(6,7-ジヒドロ-5H-シクロペンタピリミジン-4-イル)プロピオン酸を得る。

原料合成例28

原料合成例29

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸

をテトラヒドロフランに溶解させ、氷冷下でボラン(BH。)のテトラヒドロフラン溶液を加え、その後加熱還流する。反応終了後10%塩酸水を加え、更に加熱還流する。その後、反応液に氷冷下で炭酸カリウム水溶液を加え、液性をアルカリ性とし、クロロホルムで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付すことによって3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロパノールを得る。この化合物をオキシ塩化リンに溶解させ、加熱還流する。反応終了後、反応液を氷水にあけ、炭酸カリウム水溶液を加え、液性をアルカリ性とし、クロロホルムで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付すことによって4-(3-クロロプロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

原料合成例30

4 - メチルキノリン1 gをテトラヒドロフラン3 0 m 1 に溶解し、窒素雰囲気下、 - 78℃でリチウムジイソプロピルアミドのヘキサン溶液(1.5 M)4.7 m 1を滴下した。そのまま30分間撹拌した後、2 - (2 - ブロモエトキシ)テトラハイドロピラン1.5 gのテトラヒドロフラン溶液10 m 1を滴下した。そのまま2時間撹拌し、更に水冷下で1時間撹拌した。反応終了後、反応液に炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧で留去した。得られた残渣を酢酸20 m 1 と水10 m 1 の混合液に溶解し、40℃で2時間加熱撹拌した。反応終了後、溶媒を減圧で留去し、得られた残渣に炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで3回抽

出し、飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧で留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム:メタノール=30:1流出分を濃縮することで3-(キノリン-4-イル)プロパノール0.6gを得た。

'H-NMR (CDC13) δ : 1. 96-2. 19 (3H, m), 3. 20 (2H, t, J=8Hz), 3. 78 (2H, t, J=6Hz), 7. 26 (1H, d, J=4Hz), 7. 51-7. 61 (1H, m), 7. 68-7. 76 (1H, m), 8. 03-8. 16 (1H, m), 8. 79 (1H, d, J=5Hz) 原料合成例 31

酸化白金60mgをトリフルオロ酢酸3m1に懸濁させ、水素気流下、室温で1時間水添した。反応液に3−(キノリン−4−イル)プロパノール290mgのトリフルオロ酢酸溶液6m1を加え、室温で4時間激しく撹拌した。反応終了後、酸化白金を濾去し、1M苛性ソーダ水を加え、液性をアルカリ性とした。酢酸エチルで3回抽出し、飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧で留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル:メタノール=50:1流出分を濃縮することで3−(5,6,7,8−テトラハイドロキノリン−4−イル)プロパノール170mgを得た。融点58−60℃

原料合成例32

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキノリン-4-イル)プロパノール160 mgをクロロホルム1 m1 に溶解させ、氷冷下、塩化チオニル0.5 m1を 滴下した。その後室温で3時間撹拌し、炭酸カリウム水溶液中に注いだ。反応液を酢酸エチルで2回抽出し、飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧で留去し、4-(3-クロロプロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキノリン140 mgを得た。

'H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 77-1. 95 (4H, m), 1. 97-2. 12 (2H, m), 2. 64-2. 79 (4H, m), 2. 88-3. 02 (2H, m), 3. 58 (2H, t, J=6Hz), 6. 91 (1H, d, J=5Hz), 8. 27 (1H, d, J=5Hz)

原料合成例33

ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー (J. Org. Chem.) 第31巻、248頁 (1966年) 記載の方法に従って得られる1-メチルイソキノリンを用いて、原料合成例30と同様の操作で3-(イソキノリン-1-イル)プロパノールを得た。

'H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 17 (2H, q, J=6Hz), 3. 51 (2H, t, J=6Hz), 3. 75 (2H, t, J=6Hz), 7. 53 (1H, d, J=5Hz), 7. 57-7. 71 (2H, m), 7. 82 (1H, d, J=8Hz), 8. 19 (1H, d, J=8Hz) 8. 39 (1H, d, J=5Hz)

原料合成例34

3-(1) またい 3-(1) またい

'H-NMR (CDC13) δ : 1. 72-1. 89 (4H, m), 1. 94-2. 06 (2H, m), 2. 65-2. 76 (4H, m), 2. 91 (2H, t, J=6Hz), 3. 70 (2H, t, J=4Hz), 6. 84 (1H, d, J=5Hz), 8. 15 (1H, d, J=5Hz)

原料合成例35

3 - (5, 6, 7, 8 - 7 + 7)

ルを用いて、原料合成例 32 と同様の操作で1-(3-) ロロプロピル) -5, 6, 7, 8- テトラハイドロイソキノリンを得る。

原料合成例36

$$N \longrightarrow C - CH_3$$

シクロヘキサン-1,2-ジオンとシアノ酢酸ヒドラジドをエタノール中に溶 解させ、酢酸カリウムを加えて加熱環流する。反応終了後、溶媒を減圧で留去し、 得られた残渣に炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出する。硫酸マグネ シウムで乾燥後、溶媒を減圧で留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィーに付すことで4-シアノー3-ヒドロキシー5,6,7.8-テト ラハイドロシンノリンを得る。この化合物を二塩化エチレンに溶解させ、オキシ 塩化リンを加えて加熱環流する。反応終了後、溶媒を減圧で留去し、得られた残 渣に炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出する。硫酸マグネシウムで乾 燥後、溶媒を減圧で留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ーに付すことで3-クロロー4-シアノー5,6,7,8-テトラハイドロシン ノリンを得る。この化合物をテトラヒドロフランに溶解させ、−78℃でヨウ化 メチルマグネシウムのテトラヒドロフラン溶液を滴下する。その後、室温まで上 昇させ、更に撹拌する。反応終了後、反応液に炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸 エチルで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧で留去し、得られた 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付すことで4-アセチル-3-ク ロロー5, 6, 7, 8ーテトラハイドロシンノリンを得る。この化合物を酢酸に 溶解させ、10%パラジウム炭素を加えて50気圧で水素を添加する。反応終了 後、10%パラジウム炭素を濾去し、酢酸を減圧で留去する。得られた残渣に炭

酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧で留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付す ことで4-アセチル-5,6,7,8-テトラハイドロシンノリンを得る。 実施例1

N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミド3.4gとN-(4-クロロフェニル)ピペラジン塩酸塩3.5gをジメチルホルムアミド30m1に溶解し、炭酸カリウム4gとヨウ化カリウム1gを加え室温で24時間撹拌した。溶媒を減圧留去後、残渣に水を加えクロロホルムで抽出した。抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥させ、濾過し、さらに溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-(4-(4-クロロフェニル)ピペラジン-1-イル)アセトアミド2.6gを得た。この化合物2.6gをリチウムアルミニウムハイドライド1.3gのテトラヒドロフラン懸濁液50m1に0℃で加えた。室温で30分間撹拌後、0℃に冷却し、反応液に酢酸エチルを滴下し、さらに水を滴下した。生じた水酸化アルミニウムをセライト濾過し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去後、残渣をイソプロピルアルコールで再結晶することにより、4-((2-(4-(4-クロロフェニル)ピペラジン-1-イル)エチル)アミノ)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン1.7gを得た。融点121-123℃

実施例2

$$\begin{array}{c|c}
N & N & N & N \\
N & N & N & N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N & N & N & N & N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N & N & N & N & N
\end{array}$$

N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル) -2-クロロアセトアミド1.0 gとN-(2-ピリミジニル) ピペラジン0.8 gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル) -2-(4-(2-ピリミジニル) ピペラジン-1-イル) アセトアミド1.1 gを得た。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させ、4-((2-(4-(2-ピリミジニル) ピペラジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン・1水和物0.5 gを得た。 融点88-90 $^{\circ}$ C

実施例3

N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミド1.0 gとN-(2-メトキシフェニル)ピペラジン0.9 gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-(4-(2-メトキシフェニル)ピペラジン-1-イル)アセトアミド1.0 gを得た。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で

反応させ、4-((2-(4-(2-メトキシフェニル)) ピペラジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン<math>0 . 4 gを得た。融点120-121 $^{\circ}$

実施例4

$$\begin{array}{c|c}
N & N \\
N & N \\
H & C1
\end{array}$$

N-(5,6,7,8-r+i) ハー(5,6,7,8-r+i) ハー(5,6,7,8-r+i) ハー(2-クロロフェニル) ピペラジン1.0 gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-r+i) パー(5,6,7,8-r+i) ピペラジンー1ーイル) アセトアミド1.2 gを得た。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させ、N-(2-2-2) ピペラジンー1ーイル) エチンは、N-(2-2-2) アミノ) ー 5,6,7,8-r+i) ピペラジンー1ーイル) エチル) アミノ) ー 5,6,7,8-r+i) ハードロキナゾリン 0.6 gを得た。融点 N-(2-1) に

実施例5

N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミド1. 0 gと<math>N-(3-クロロフェニル) ピペラジン1. 0 gとを実

施例 1 と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8-r+5)ハイドロキナゾリン-4-4ル) -2-(4-(3-2)ロロフェニル)ピペラジン-1-4ル)アセトアミド 1. 0 gを得た。さらにこの化合物を実施例 1 と同様の操作で反応させ、4-((2-(4-(3-2)ロロフェニル)ピペラジン-1-4ル)エチル)アミノ) -5, 6, 7, 8-r+5ハイドロキナゾリン 0. 3 gを得た。融点 9 7-9 9 \mathbb{C}

実施例6

N-(5, 6, 7, 8-r+i) ハイドロキナゾリンー 4-i ハー (5, 6, 7, 8-r+i) パー (4-i) ロモフェニル) ピペラジンとを実施例 1 と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8-r+i) ハイドロキナゾリンー 4-i ルー 2-(4-(4-i) ロモフェニル) ピペラジンー 1-i ル) アセトアミドを得る。 さらにこの化合物を実施例 1 と同様の操作で反応させることによって、4-(2-(4-(4-i) ロモフェニル) ピペラジンー 1-i ル) アミノ) 1-i の 1-i の 1-i の 1-i ル 1-i アミノ) 1-i の 1-i

実施例7

$$\begin{array}{c|c}
N & N & N & N \\
N & N & N & N \\
N & N & N & N \\
N & N & N & N & N
\end{array}$$

$$\cdot H_2 0$$

N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル) -2-クロロアセトアミド1. 0 gとN-フェニルピペラジン0. 7 gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル) -2-(4-フェニルピペラジン-1-イル) アセトアミド1. 0 gを得た。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させ、4-((2-(4-フェニルピペラジン-1-イル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン・1水和物0. 2 gを得た。融点88-90℃ 実施例8

N-(5,6,7,8-r+5)ハイドロキナゾリンー4ーイル) -2-0ロロアセトアミドとN-(4-0)ロロー2ーメチルフェニル)ピペラジンとを実施例 1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-r+5)ハイドロキナゾリンー4ーイル) -2-(4-(4-0)ロロー2ーメチルフェニル)ピペラジンー1ーイル)アセトアミドを得る。さらにこの化合物を実施例 1と同様の操作で反応させることによって、4-((2-(4-(4-0)ロロー2ーメチルフェニル)ピペラジン-1ーイル)エチル)アミノ) -5,6,7,8-r+5ハイドロキナゾリンを得る。

実施例9

実施例10

N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミドとN-(4-トリフルオロメチルフェニル)ピペラジンとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-(4-(4-トリフルオロメチルフェニル)ピペラジン-1-イル)アセトアミドを得る。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応

実施例11

N-(5, 6, 7, 8-r+n)ハイドロキナゾリンー4ーイル)-2-pロロアセトアミドとN-(2-r)ロモフェニル)ピペラジンとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8-r+n)ハイドロキナゾリンー4ーイル)-2-(4-(2-r)ロモフェニル)ピペラジン-1-rル)アセトアミドを得る。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させることによって、4ー((2-(4-(2-r)ロモフェニル)ピペラジン-1-rル)エチル)アミノ)-5, 6, 7, 8-r+n

実施例12

N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミドとN-(3-プロモフェニル)ピペラジンとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)

-2-(4-(3-7)ロモフェニル)ピペラジン-1ーイル)アセトアミドを得る。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させることによって、4-(2-(4-(3-7)ロモフェニル)ピペラジン-1ーイル)エチル)アミノ)-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例13

N-(5,6,7,8-r+i) ハイドロキナゾリンー 4-4 ル) -2-4 ロロアセトアミド1.0 gとN-(1-t) ルペラジン1.0 gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-r+i) ルイル) -2-(4-(1-t)) ピペラジン-1-4 ル) アセトアミド 1.2 gを得た。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させ、4-(2-(4-(1-t)) ピペラジン-1-4 ル) アミノ) -5 、6 、7 、8-r+i ハイドロキナゾリン0.4 gを得た。融点150-152 $\mathbb C$ 実施例14

N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミドとN-(3-フルオロフェニル)ピペラジンとを実施例1と同様の

操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8-r+n) パーキナゾリンー 4-4 ル) -2-(4-(3-7)) ポーション -1-4 ル) アセトアミドを得る。さらにこの化合物を実施例 1 と同様の操作で反応させることによって、4-((2-(4-(3-7))) ポーカー 1 オーカー 1 オ

実施例15

N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミド2.0gとN-(4-フルオロフェニル) ピペラジン1.9gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-(4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン-1-イル) アセトアミド2.0gを得た。さらにこの化合物1.7gを実施例1と同様の操作で反応させることによって、4-((2-(4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン-1-イル) エチル) アミノ)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン1.5gを得た。融点114-115℃

実施例16

N-(5, 6, 7, 8- テトラハイドロキナゾリン-4- イル)-2- クロロアセトアミドとN-(2- フルオロフェニル) ピペラジンとを実施例 1 と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8- テトラハイドロキナゾリン-4- イル)-2-(4-(2- フルオロフェニル) ピペラジン-1- イル) アセトアミドを得る。さらにこの化合物を実施例 1 と同様の操作で反応させることによって、4-(2-(4-(2- フルオロフェニル) ピペラジン-1- イル) エチル) アミノ)-5, 6, 7, 8- テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例17

N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミド1.0gとN-(4-トルイル)ピペラジン0.8gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-(4-(4-トルイル)ピペラジン-1-イル)アセトアミド1.3gを得た。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させ、4-(2-(4-(4-トルイル)ピペラジン-1-イル)エチル)アミノ)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン0.4gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CF₃ COOH) δ : 1. 94-2. 12 (4H, m), 2. 4 7 (3H, s), 2. 50-2. 59 (2H, m), 2. 85-2. 96 (2H, m), 3. 88-3. 98 (2H, m), 4. 06-4. 91 (10H, m), 7. 45-7. 52 (4H, m), 8. 66 (1H, s)

実施例18

N-(5, 6, 7, 8-F)トラハイドロキナゾリンー4-Aル)-2-DロロアセトアミドとN-(3-X+D)フェニル)ピペラジンとを実施例 1と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8-F)ラハイドロキナゾリン-4-Aル)-2-(4-(3-X+D)ピペラジン-1-Aル)アセトアミドを得る。さらにこの化合物を実施例 1と同様の操作で反応させることによって、4-(2-(4-(3-X+D))ピペラジン-1-Aル)エチル)アミノ)-5, 6, 7, 8-Fトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例19

N-(5, 6, 7, 8-F)ラハイドロキナゾリンー4ーイル)-2-DロロアセトアミドとN-(2-J)チルフェニル)ピペラジンとを実施例 1 と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8-F)ラハイドロキナゾリン-4-Jル)-2-(4-(2-J)チルフェニル)ピペラジン-1-Jル)アセトアミドを得る。さらにこの化合物を実施例 1 と同様の操作で反応させることによって、4-(2-J) (2-J) ピペラジン-1-Jル)エチル)アミノ)

-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。実施例20

N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミド1.0gとN-(4- メトキシフェニル) ピペラジン0.9gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8- テトラハイドロキナゾリン-4- イル)-2-(4-(4- メトキシフェニル) ピペラジン-1- イル) アセトアミド0.9gを得た。さらにこの化合物0.9gを実施例1と同様の操作で反応させることによって、4-((2-(4-(4- メトキシフェニル) ピペラジン-1- イル) エチル) アミノ)-5, 6, 7, 8- テトラハイドロキナゾリン0.4gを得た。融点112-113 実施例21

N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミド1.0gと<math>N-(3-メトキシフェニル)ピペラジン0.8gとを実施例1と同様の操作で反応させ、<math>N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-(4-(3-メトキシフェニル)ピペラジン-1-イ

ル)アセトアミド 0. 9 gを得た。さらにこの化合物を実施例 1 と同様の操作で反応させ、4-((2-(4-(3-)++)2)-1-1) ピペラジンー 1-1 ル) アミノ) -5 、 6 、 7 、 8- テトラハイドロキナゾリン 0 . 2 gを得た。 1 H $^{-}$ NMR (CF $_{3}$ COOH) δ : 1 . 9 δ $^{-}$ 2 . 1 0 $(4\,H,\ m)$, 2 . 4 9 $^{-}$ 2 . 5 9 $(2\,H,\ m)$, 2 . 8 δ $^{-}$ 2 . 9 5 $(2\,H,\ m)$, 3 . 8 δ $^{-}$ 3 . 9 δ $(2\,H,\ m)$, 3 . 9 δ $(3\,H,\ s)$, 4 . 0 δ $^{-}$ 4 . 6 1 $(1\,0\,H,\ m)$, 7 . 2 2 $^{-}$ 7 . 2 8 $(1\,H,\ m)$, 7 . 5 9 $^{-}$ 7 . 6 3 $(2\,H,\ m)$, 8 . 6 δ $(1\,H,\ s)$

実施例22

$$\begin{array}{c|c}
N & N & N & C1 \\
\hline
N & N & C1
\end{array}$$

N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミドとN-(2,3-ジクロロフェニル)ピペラジンとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-(4-(2,3-ジクロロフェニル)ピペラジン-1-イル)アセトアミドを得る。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させることによって、4-((2-(4-(2,3-ジクロロフェニル)ピペラジン-1-イル)エチル)アミノ)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例23

N-(5,6,7,8-r+i) ハー(5,6,7,8-r+i) ハー(5,6,7,8-r+i) リンー4ーイル) ー2ークロロアセトアミドとN-(4-p) ロロー3ーフルオロフェニル) ピペラジンとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-r+i) ピペラジンー4ーイル) ー2ー(4ー(4ークロロー3ーフルオロフェニル) ピペラジンー1ーイル) アセトアミドを得る。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させることによって、4ー((2ー(4ー(4ークロロー3ーフルオロフェニル)) ピペラジンー1ーイル) エチル) アミノ) ー5、6、7、8ーテトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例 2 4

4-クロロ-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン200mgとN-メチル-2-(4-(4-クロロフェニル)ピペラジン-1-イル)エチルアミン120mgをジメチルホルムアミド10mlに溶解し、炭酸カリウム4gとヨウ化カリウム1gを加え、室温で24時間撹拌した。溶媒を減圧留去後、得られた残渣に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥し、

濾過し、さらに溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、油状物質を得た。これをアセトン5m1に溶解し、塩酸ーイソプロピルアルコール溶液を加えた。析出した結晶を濾取し、4-(N-(2-(4-(4-2)))) ピペラジン-1-(4-(4-2)) エチル)-(4-(4-2)) エチル)-(4-(4-2)) エチル)-(4-4) ののまた。 (4-4) ののは、(4-4) のの

実施例25

実施例26

4-2ロロー 5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンとN- (2- (4- (4-2 (4-

実施例27

実施例28

ナゾリンを得る。

実施例29

実施例30

 $4- \rho$ ロロー 5、6、7、8ーテトラハイドロキナゾリンとNーメチルー 3ー $(4-(4-\rho \Box D \Box z = L L))$ - 3、6ージヒドロー 2 Hーピリジンー 1 ーイル)プロピルアミンとを実施例 2 4 と同様の操作で反応させることによって、4ー (Nー (3-(4-(4-\rho \Box D z = L L)) - 3、6ージヒドロー 2 Hーピリジンー1ーイル)プロピル)-N-メチルアミノ)-5、6、7、8ーテトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例31

実施例32

実施例33

4-2000-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンとN-メチルー4-(4-(4-2000) ピペリジンー1-イル) ブチルアミンとを実施例 24と同様の操作で反応させることによって、4-(N-(4-(4-(4-2000) ピペリジンー1-イル) ブチル) -N-メチルアミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例34

4-クロロー5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンとN-メチルー4ー(4-(4-クロロフェニル)-3, 6-ジヒドロー2H-ピリジン-1-イル)ブチルアミンとを実施例24と同様の操作で反応させることによって、4-(N-(4-(4-(4-クロロフェニル)-3, 6-ジヒドロ-2H-ピリジン-1-イル)ブチル)-N-メチルアミノ)-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例35

4-ヒドロキシ-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン300 mgと1-(4-クロロフェニル) -4-(2-クロロエチル) ピペラジン520 mgを実施例24と同様の操作で反応させることによって、4-((2-(4-(4-クロロフェニル) ピペラジン-1-イル) エチル) オキシ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン400 mgを得た。融点139-140 $^{\circ}$ て実施例36

4-ヒドロキシ-5、6、7、8-テトラハイドロキナゾリンと1-(4-クロロフェニル) -4-(3-クロロプロピル) ピペラジンを実施例 24 と同様の操作で反応させることによって、4-((3-(4-(4-クロロフェニル) ピペラジン-1-イル) プロピル) オキシ) -5、6、7、8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例37

4-ヒドロキシー 5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンと1-(4-クロロフェニル) -4-(4-クロロブチル) ピペラジンを実施例 24 と同様の操作で反応させることによって、4-((4-(4-(4-) 4-0 4-0 4-0 1-1

実施例38

4-ヒドロキシ-5、6、7、8-テトラハイドロキナゾリンと1-(2-0 ロロエチル) -4-(4-0 ロロフェニル) ピペリジンを実施例 24 と同様の操作で反応させることによって、4-((2-(4-(4-0 ロロフェニル) ピペリジン-1-4 ル) エチル) オキシ) -5、6、7、8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例39

4-0ロロ-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン340 mgと3-(4-(4-0 ロロフェニル)ピペラジン-1-イル)プロピルアミン500 mgとをジメチルホルムアミド:トルエン=1:1の10 m 1溶液に溶解し、炭酸カリウム1 gとヨウ化カリウム0. 5 gを加え50°Cで24時間撹拌した。溶媒を減圧留去後、残渣に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥後、濾過し、さらに溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、4-((3-(4-(4-2)ロフェニル)ピペラジン-1-(4-(4-2)0 mgを得た。融点125-127°C

実施例40

4-0ロロー 5, 6, 7, 8- テトラハイドロキナゾリンと 4- (4- (4- 0 クロロフェニル) ピペラジンー 1- イル) ブチルアミンとを実施例 3 9 と同様の操作で反応させることによって、4- (4- (4- (4- 0 クロロフェニル) ピペラジンー 1- イル) ブチル) アミノ) - 5, 6, 7, 8- テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例41

4-2ロロー2-メチルー5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンとN-メチルー2-(4-(4-2)ロロフェニル)ピペラジンー1-イル)エチルアミンとを実施例24と同様の操作で反応させることによって、4-(N-(2-(4-(4-2)ロロフェニル)ピペラジンー1-イル)エチル)-N-メチルアミノ)-2-メチルー5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを得る。実施例42

4-ヒドロキシー2-メチルー5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンと1-(4-クロロフェニル)-4-(2-クロロエチル)ピペラジンを実施例24と同様の操作で反応させることによって、4-((2-(4-(4-クロロフェニル)ピペラジン-1-イル)エチル)オキシ)-2-メチル-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例 4 3

 $4- \rho \Box \Box - 2 - \lambda \ne \lambda - 5$, 6, 7, $8- \ne b$ ラハイドロキナゾリンと $3- (4- (4- \rho \Box \Box z = \lambda z))$ ピペラジン $-1- (4- \lambda z)$ プロピルアミンとを実施例 $3- \beta z$ 目様の操作で反応させることによって、 $4- ((3- (4- (4- \rho \Box \Box z = \lambda z)))$ ピペラジン $-1- (4- \lambda z)$ プロピル) アミノ) $-2- \lambda \ne \lambda z$ $-2- \lambda \ne \lambda z$

実施例44

N-(5, 6, 7, 8-r+n)イドロキナゾリン-4-4ル)-2-4ロロアセトアミドと4-(4-4)ロロフェニル)ピペリジンとを実施例1と同様の操作で反応させることによって、N-(5, 6, 7, 8-r+n)イドロキナゾリン-4-4ル)-2-(4-(4-4)ロロフェニル)ピペリジン-1-4ル)アセトアミドを得る。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させることによって、4-((2-(4-(4-4)ロロフェニル)ピペリジン-1-4ル)エチル)アミノ)-5, 6, 7, 8-r+n

実施例45

'H-NMR (CF₃ COOH) δ : 1. 94-2. 10 (4H, m), 2. 4 7-2. 59 (2H, m), 2. 82-3. 16 (4H, m), 3. 52-3. 66 (1H, m), 3. 70-3. 90 (2H, m), 3. 91-4. 15 (2 H, m), 4. 30-4. 50 (3H, m), 6. 06-6. 13 (1H, m), 7. 30-7. 40 (4H, m), 8. 65 (1H, s)

 $4- \rho \Box \Box \Box = 2- \lambda \neq \lambda - 5$, 6, 7, $8- \varphi > 0$ ハイドロキナゾリンと $2- (4- (4- \rho \Box \Box z = \lambda z))$ ピペリジンー $1- (4- \rho \Box z = \lambda z)$ と同様の操作で反応させることによって、 $4- ((2- (4- (4- \rho \Box z = \lambda z)))$ ピペリジンー $1- (4- \rho \Box z = \lambda z)$ アミノ) $- (2- \lambda z = \lambda z)$ の $2- \lambda z = \lambda z$ の 2-

実施例47

4-0ロロー2-メチルー5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンと2- (4-(4-0ロロフェニル) -3, 6-ジヒドロー2 H-ピリジンー1-イル) エチルアミンとを実施例2 4 と同様の操作で反応させることによって、4-((2-(4-(4-0ロロフェニル) -3, 6-ジヒドロ-2H-ピリジン-1-イル) エチル) アミノ) -2-メチル-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例48

4-2000-2-メチル-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン0. 6 gと2-(4-(4-2007ェニル) ピペラジン-1-イル) エチルアミン1.

0 g とを実施例 2 4 と同様の操作で反応させることによって 4-(2-(4-4-4-4)) ピペラジンー1-4 ルンスチルン アミノン 1-4 ア 1-4

 $^{1}H-NMR$ (CF₃ COOH) δ : 1. 95-2. 10 (4H, m), 2. 4 4-2. 55 (2H, m), 2. 70 (3H, s), 2. 78-2. 90 (2H, m), 3. 88-3. 99 (2H, m), 4. 11-4. 61 (10H, m), 7. 57-7. 69 (4H, m)

実施例 4 9

N-(5,6,7,8-r+5)ハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミド1.0gとN-(3,4-ジクロロフェニル)ピペラジン1.0gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-r+5)ハイドロキナゾリン-4-イル)-2-(4-(3,4-ジクロロフェニル)ピペラジン-1-イル)アセトアミド1.2gを得た。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させ、4-((2-(4-(3,4-ジクロロフェニル)ピペラジン-1-イル)エチル)アミノ)-5,6,7,8-r+5)ハイドロキナゾリン0.6gを得た。融点140-141℃

実施例50

N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル) -2-クロロアセトアミド3.0 gと4-(6-フルオロ-1, 2-ベンズイソキサゾールー3-イル) ピペリジン3.2 gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル) -2-(4-(6-フルオロ-1, 2-ベンズイソキサゾール-3-イル) ピペリジン-1-イル) アセトアミド2.0 gを得た。さらにこの化合物2.0 gを実施例1と同様の操作で反応させることによって、4-((2-(4-(6-フルオロ-1, 2-ベンズイソキサゾール-3-イル) ピペリジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン1.0 gを得た。融点106-107℃実施例51

N-(6,7,8,9-テトラハイドロ-5H-シクロヘプタピリミジン-4-イル)-2-クロロアセトアミドとN-(4-クロロフェニル)ピペラジン塩酸塩とを実施例 1と同様の操作で反応させ、N-(6,7,8,9-テトラハイ

実施例52

N-(5, 6, 8, 9-テトラハイドロチエピノ〔4, 5-d〕ピリミジン-4-イル)-2-クロロアセトアミドと<math>N-(4-クロロフェニル) ピペラジン塩酸塩とを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 8, 9-デトラハイドロチエピノ〔4, 5-d〕ピリミジン-4-イル)-2-(4-(4-クロロフェニル)ピペラジン-1-イル)アセトアミドを得る。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させることによって、<math>4-((2-(4-(4-クロロフェニル)) ピペラジン-1-イル)エチル)アミノ)-5, 6, 8, 9-テトラハイドロチエピノ〔4, 5-d〕ピリミジンを得る。

$$\begin{array}{c|c}
N & N \\
N & N \\
N & N
\end{array}$$

N-(5,6,8,9-r+n)ハイドロオキセピノ〔4,5-d〕ピリミジン-4-イル)-2-クロロアセトアミドとN-(4-2)ロロフェニル)ピペラジン塩酸塩とを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,8,9-r+n)ハイドロオキセピノ〔4,5-d〕ピリミジン-4-イル)-2-(4-(4-2))ロロフェニル)ピペラジン-1-イル)アセトアミドを得る。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させることによって、4-(2-(4-(4-2)))ロロフェニル)ピペラジン-1-イル)エチル)アミノ)-5,6,8,9-アトラハイドロオキセピノ〔4,5-d〕ピリミジンを得る。

実施例 5 4

1-2000-5, 6, 7, 8-テトラハイドロイソキノリンと2-(4-(4-2)000-5, 6, 7, 8-テトラハイドロイソキノリンと2-(4-(4-2)000-5, 6, 7, 8-テトラハイドロイソキノジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロイソキノリンを得る。

実施例56

N-(5, 6, 7, 8-r+i) ハー(5, 6, 7, 8-r+i) ハー(1-1) ハー(1-1) ハー(1-1) ピペラジン塩酸塩とを実施例 1 と同様 セトアミドとN-(4-0) ロロフェニル)ピペラジン塩酸塩とを実施例 1 と同様 の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8-r+i) パー(1-1) アセトアミドを得る。 さらにこの化合物を実施例 1 と同様の操作で反応させることによって、 4 ー ((2 ー (4 ー (4 ー クロロフェニル)ピペラジンー 1 ー イル)エチル)アミノ)ー 5, 6, 7, 8 ー テトラハイドロキノリンを得る。

4-クロロー 5 , 6 , 7 , 8- テトラハイドロキナゾリンと 2- (4-(4-) クロロフェニル) ピペラジンー 1- イル) エタンチオールとを実施例 24 と同様の操作で反応させることによって、4-((2- (4- (4-) ロロフェニル) ピペラジンー 1- イル) エチル) チオ) -5 , 6 , 7 , 8- テトラ ハイドロキナゾリンを得る。

実施例58

$$\begin{array}{c|c}
N & N \\
N & N \\
0 & N
\end{array}$$

4-((2-(4-(4-クロロフェニル) ピペラジン-1-イル) エチル) チオ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを酢酸に溶解し、氷冷下で30%過酸化水素水を加える。次いで、反応液を亜硫酸水素ナトリウム水溶液中に注ぎ、クロロホルムで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付すことによって、4-((2-(4-(4-クロロフェニル) ピペラジン-1-イル) エチル) スルフィニル) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例 5 9

4 - ((2 - (4 - (4 - 0 - 0 - 0 - 0 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1)))

チオ) - 5, 6, 7, 8 - テトラハイドロキナゾリンを蟻酸に溶解し、氷冷下で30%過酸化水素水を加える。次いで、反応液を亜硫酸水素ナトリウム水溶液中に注ぎ、クロロホルムで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付すことによって、4 - ((2-(4-(4-クロロフェニル)ピペラジン-1-イル)エチル)スルホニル)-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例60

$$CH_3 - N \longrightarrow H$$

実施例61

8-アセチル-4-クロロ-6, 7, 8, 9-テトラハイドロ-5H-アゼピノ〔3, <math>4-d〕ピリミジンと2-(4-(4-0)ロロフェニル)ピペラジンー1-1 エチルアミンとを実施例 2 4 と同様の操作で反応させることによって、4-((2-(4-(4-0) ロロフェニル)ピペラジン-1-1 エチル)アミノ)-8- アセチル-6, 7, 8, 9- テトラハイドロ-5 1 H- アゼピノ〔3, 1 4 -1 1 ピリミジンを得る。

実施例62

4-アミノ-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンをクロロホルムと炭酸カリウム水溶液に溶解し、氷冷下 <math>2- クロロプロピオニルクロライドを滴下する。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去する。生じた結晶を濾取し、N- (5, 6, 7, 8- テトラハイドロキナゾリン-4- イル) - 2- クロロプロピオニルアミドを得る。この化合物とN- (4- クロロフェニル) ピペラジン塩酸塩とを実施例 1 と同様の操作で反応させることによって、N- (5, 6, 7, 8- テトラハイドロキナゾリン-4- イル) - 2- (4- (4- クロロ

実施例63

 $4-r \ge J-5$, 6, 7, 8-r+2 、イドロキナゾリン1. 5 gと2 - プロモー2 - メチルプロピオニルブロマイ:を実施例62と同様の操作で反応させ、Nー(5, 6, 7, 8-r+3) ハイドロキナゾリンー4-4ル) -2-7 ロモー2 - メチルプロピオニルアミド1. 5 gを得た。この化合物とNー(4-6 ロロフェニル)ピペラジン塩酸塩1. 4 gとを実施例1と同様の操作で反応させ、Nー(5, 6, 7, 8-r+5) ハイドロキナゾリン-4-4 ル) -2-4 (4-4) -6 ロロフェニル)ピペラジン-1-4 ル) -2-4 チルプロピオニルアミド 0. -2 を得た。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させ、-4-4 (-2 2 -2 4 -2 4 -3 6 -3 7 -3 8 -3 7 -3 7 -3 7 -3 8 -3 8 -3 8 -3 9 -3 8 -3 9 -3 9 -3 9 -3 1 -3 9 -3 9 -3 9 -3 1 -3 9 -3 1 -3 9 -3 1 -

実施例 6 4

N-(4-クロロフェニル)ピペラジン塩酸塩をクロロホルムと炭酸カリウム水溶液に溶解し、氷冷下2-クロロプロピオニルクロライドを滴下する。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去する。生じた結晶を濾取し、4-(4-クロロフェニル)-1-(2-クロロプロピオニル)ピペラジンを得る。この化合物と4-アミノー5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンをジメチルホルムアミドに溶解し、炭酸カリウムを加えて反応させる。反応終了後、溶媒を減圧留去し、炭酸カリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出する。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した後、生じた結晶を濾取し、4-(4-クロロフェニル)-1-(2-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオニル)ピペラジンを得る。さらにこの化合物を実施例1と同様の操作で反応させることによって、4-((2-(4-(4-クロロフェニル)ピペラジン-1-イル)-1-メチルエチル)アミノ)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例 6 5

実施例66

N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミド1.5 gと1-(3-トリフルオロメチルフェニル)ピペラジン1.2 gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-(4-(3-トリフルオロメチルフェニル)ピペラジン-1-イル)アセトアミド1.3 gを得た。さらにこの化合物1.3 gを実施例1と同様の操作で反応させ、4-((2-(4-(3-トリフルオロメチルフェニル)ピペラジン-1-イル)エチル)アミノ)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン0.6 gを得た。融点109-111 $\mathbb C$

実施例67

N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミド1.5gと1-(2,5-ジクロロフェニル)ピペラジン1.5gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-(4-(2,5-ジクロロフェニル)ピペラジン-1-イル)アセトアミド1.4gを得た。さらにこの化合物1.4gを実施例1と同様の操作で反応させ、4-(2-(4-(2,5-ジクロロフェニル)ピペラジン-1-イル)エチル)アミノ)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン0.5gを得た。

'H-NMR (CF₃ COOH) δ: 1. 95-2. 10 (4H, m), 2. 46-2. 60 (2H, m), 3. 85-4. 02 (2H, m), 4. 10-4. 64 (10H, m), 7. 53-7. 79 (3H, m), 8. 66 (1H, s) 実施例 68

アセトアミド1. 5 gと4 - (6 - フルオロ- 1 - ベンゾフラン- 3 - イル) ピペリジン1. 5 gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N- (5, 6, 7, 8 - テトラハイドロキナゾリン- 4 - イル) - 2 - (4 - (6 - フルオロ- 1 - ベンゾフラン- 3 - イル) ピペリジン- 1 - イル) アセトアミド1. 4 gを得た。 さらにこの化合物1. 4 gを実施例1と同様の操作で反応させ、4 - ((2 - (4 - (6 - フルオロ- 1 - ベンゾフラン- 3 - イル) ピペリジン- 1 - イル) エチル) アミノ)- 5, 6, 7, 8 - テトラハイドロキナゾリン 0. 5 gを得た。 触点 1 4 0 - 1 4 1 $^{\circ}$ C

実施例 6 9

N-(5, 6, 7, 8-r+n)ハイドロキナゾリンー4ーイル)-2-pロロアセトアミド1. 5 gと4-(5-y+n-1-x)ブフラン-3-4ル)ピペリジン1. 5 gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8-r+n)パーキナゾリンー4-4 ル)-2-(4-(5-y+n-1-x)ブフラン-3-4 ル)ピペリジン-1-4 ル)アセトアミド1. 2 gを得た。さらにこの化合物1. 2 gを実施例1と同様の操作で反応させ、4-(2-(4-(5-y+n-1-x)) エチル)アミノ)-5, 6, 7, 8-r+n

 $^{1}H-NMR$ (CF₃ COOH) δ : 1. 95-2. 34 (6H, m), 2. 4 6 (3H, s), 2. 39-2. 64 (4H, m), 2. 82-2. 96 (2H, m), 3. 10-3. 27 (1H, m), 3. 28-3. 44 (2H, m), 3.

64-3.77 (2H, m), 4.03-4.18 (2H, m), 4.22-4. 38 (2H, m), 7.18 (1H, d, J=9Hz), 7.34 (1H, s), 7.36 (1H, d, J=9Hz), 7.43 (1H, s), 8.66 (1H, s)

実施例70

$$\bigcup_{H}^{N} \bigcup_{H}^{N} \bigcup_{H}^{S} \bigcup_{H}^{S}$$

ペリジン1. 2gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8 ーテトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-(4-((1-ベンゾチオフェ ン-2-イル)メチル)ピペリジン-1-イル)アセトアミド1.3gを得た。 さらにこの化合物1.1gを実施例1と同様の操作で反応させ、4-((2-(4-((1-ベンゾチオフェン-2-イル)メチル)ピペリジン-1-イル)エ チル)アミノ)-5.6,7,8-テトラハイドロキナゾリン0.4gを得た。 'H-NMR(CF3COOH)δ:1.58-1.80(2H,m),1.8 9-2.28(7H,m),2.44-2.56(2H,m),2.81-2. 91(2H,m),2.96(2H,d,J=7Hz),3.00-3.22(2H,m),3.52-3.66(2H,m),3.90-4.01(2H,m), 4.19-4.30(2H,m),7.26-7.36(2H,m),7.68 (1H,d,J=7Hz),7.75(1H,d,J=8Hz),7.53-7. 79(1H,m),8.62(1H,s)

実施例72

N-(5, 6, 7, 8- テトラハイドロキナゾリンー 4- イル)-2- クロロアセトアミド1. 5 gと1-(5, 6, 7, 8- テトラハイドロー1- ナフチル) ピペラジン1. 2 gとを実施例1 と同様の操作で反応させ,N-(5, 6, 7, 8- テトラハイドロキナゾリン-4- イル)-2-(4-(5, 6, 7, 8- トラハイドロー1- ナフチル) ピペラジン-1- イル) アセトアミド1. 3 gを得た。さらにこの化合物1. 1 gを実施例1 と同様の操作で反応させ,4-(6, 2-(4-(5, 6, 7, 8- テトラハイドロ-1- ナフチル) ピペラジン-1

-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン・2マレイン酸塩・1水和物 0. 6 gを得た。融点 1 3 2 - 1 3 3 ℃ 実施例 7 3

N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル) -2-クロロアセトアミド1. 5 gと1-(2-ナフチル) ピペラジン1. 2 gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル) -2-(4-(2-ナフチル) ピペラジン-1-イル) アセトアミド1. 1 gを得た。さらにこの化合物 1. 1 gを実施例1と同様の操作で反応させ、4-((2-(4-(2-ナフチル) ピペラジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン・1/5水和物 0. 5 gを得た。融点 1 5 5 -1 5 7 \mathbb{C}

実施例74

N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミド1.5gと4-ジフェニルメチルピペリジン1.2gとを実施例1

と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンー4-イル)-2-(4-ジフェニルメチルピペリジン-1-イル)アセトアミド1.1 gを得た。さらにこの化合物 1.1 gを実施例 1 と同様の操作で反応させ、4-((2-(4-ジフェニルメチルピペリジン-1-イル) エチル) アミノ)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン・2 フマル酸塩・1/4 水和物 0.6 gを得た。融点 166-167 $\mathbb C$

実施例75

N-(5,6,7,8-r+i) ハー(5,6,7,8-r+i) ピペラアセトアミド1.5 gと1ー((4ークロロフェニル) フェニルメチル) ピペラジン1.2 gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-r+i) トラハイドロキナゾリンー4ーイル) ー2ー(4ー((4ークロロフェニル) フェニルメチル) ピペラジンー1ーイル) アセトアミド1.1 gを得た。さらにこの化合物1.1 gを実施例1と同様の操作で反応させ、4-((2-(4-(4-(4-2)))) フェニルメチル) フェニルメチル) ピペラジンー1ーイル) エチル) アミノ) ー5、6、7、8ーテトラハイドロキナゾリン0.6 gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CF₃ COOH) δ : 1. 95-2. 08 (4H, m), 2. 4 5-2. 55 (2H, m), 2. 83-2. 93 (2H, m), 3. 70-4. 06 (7H, m), 4. 22-4. 41 (4H, m), 7. 49-7. 54 (9H, m), 8. 60 (1H, s)

実施例76

'H-NMR (CF₃ COOH) δ : 1. 92-2. 07 (4 H, m), 2. 07-2. 30 (2 H, m), 2. 43-2. 60 (4 H, m), 2. 46 (3 H, s), 2. 72 (3 H, s), 2. 78-2. 88 (2 H, m), 3. 11-3. 26 (1 H, m), 3. 26-3. 44 (2 H, m), 3. 65-3. 76 (2 H, m), 4. 07-4. 20 (2 H, m), 4. 24-4. 36 (2 H, m), 7. 18 (1 H, d, J=9 Hz), 7. 34 (1 H, s), 7. 35 (1 H, d, J=9 Hz), 7. 42 (1 H, s)

実施例77

N-(5, 6, 7, 8-r+i) ハイドロー2ーメチルキナゾリンー4ーイル) $-2-\rho$ ロロアセトアミド1. 5 gと1-i フェニルメチルピペラジン1. 2 g とを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8-r+i) ハイドロー2ーメチルキナゾリンー4ーイル) -2-(4-i) フェニルメチルピペラジンー1ーイル)アセトアミド1. 3 gを得た。さらにこの化合物1. 3 gを実施例1と同様の操作で反応させ、4-((2-(4-i) フェニルメチルピペラジンー1ーイル)エチル)アミノ) -5 、6 、7 、8-r+i ラハイドロー2ーメチルキナゾリン0. 8 gを得た。

'H-NMR (CF, COOH) δ : 1. 92-2. 06 (4 H, m), 2. 3 9-2. 41 (2 H, m), 2. 65 (3 H, s), 2. 76-2. 86 (2 H, m), 3. 71-4. 09 (8 H, m), 4. 21-4. 39 (4 H, m), 5. 44 (1 H, s), 7. 49-7. 69 (10 H, m)

実施例78

N-(5, 6, 7, 8-r+5)ハイドロー2ーフェニルキナゾリンー4ーイル) -2-0ロロアセトアミド1.5 gと1ー(4-0ロロフェニル)ピペラジン1.2 gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8-r+5)ハイドロー2ーフェニルキナゾリンー4-1ル)-2-(4-(4-0)ロロフェニル)ピペラジンー1ーイル)アセトアミド1.3 gを得た。さらにこの化合物1.3 gを実施例1と同様の操作で反応させ、4-(2-(4-(4-0)ロロフェニル)ピペラジンー1ーイル)エチル)アミノ)-5、6、7、8ーテトラハイドロー2ーフェニルキナゾリン・1/10水和物0.8 gを得た。融点187-188℃

実施例79

1. 2gとを実施例 1 と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-r+9) ハイドロー2ーフェニルキナゾリンー4ーイル)-2-(4-(4-r)) エニル)ピペラジンー1ーイル)アセトアミド 1. 3gを得た。さらにこの化合物 1. 3gを実施例 1 と同様の操作で反応させ、4-(2-(4-(4-r)) オロフェニル)ピペラジンー1ーイル)エチル)アミノ)-5、6、7、8ーテトラハイドロー2ーフェニルキナゾリン 0. 6gを得た。融点 151-152 で実施例 8 0

N-(5, 6, 7, 8ーテトラハイドロー2ーフェニルキナゾリンー4ーイル) -2-クロロアセトアミド1.5 gと4ー(5ーメチルー1ーベンゾフランー3ーイル)ピペリジン1.2 gとを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5, 6, 7, 8ーテトラハイドロー2ーフェニルキナゾリンー4ーイル)-2ー(4ー(5ーメチルー1ーベンゾフランー3ーイル)ピペリジンー1ーイル)アセトアミド1.3 gを得た。さらにこの化合物1.3 gを実施例1と同様の操作で反応させ、4ー((2ー(4ー(5ーメチルー1ーベンゾフランー3ーイル)ピペリジンー1ーイル)エチル)アミノ)-5、6、7、8ーテトラハイドロー2ーフェニルキナゾリン・2マレイン酸塩1.0 gを得た。融点208-209℃(分解)

実施例81

N-(5,6,7,8-r+i) ハイドロー2ーフェニルキナゾリンー4ーイル) -2-p ロロアセトアミド1.5 gと1ージフェニルメチルピペラジン1.2 g とを実施例1と同様の操作で反応させ、N-(5,6,7,8-r+i) ルークーク・フェニルキナゾリンー4ーイル) -2-(4-i) フェニルメチルピペラジンー1ーイル)アセトアミド1.3 gを得た。さらにこの化合物1.3 gを実施例1と同様の操作で反応させ、4-((2-(4-i) フェニルメチルピペラジンー1ーイル)エチル)アミノ) -5、6、7、8ーテトラハイドロー2ーフェニルキナゾリン・2 マレイン酸塩・1/2 水和物0.8 gを得た。融点122-124 $^{\circ}$ 公

実施例82

3-(5, 6, 7, 8-r+5)1-(5, 6, 7, 8-r+7)1-(5, 6, 7, 8-r+7)1-(5

プロピオン酸 0. 6 gと1ージフェニルメチルピペラジン 0. 6 gとをトリエチルアミン1. 2 m 1 の存在下 1 0 m 1 のジメチルホルムアミドに溶解させ、氷冷下でシアノホスホン酸ジエチル 0. 6 m 1 を加えた。反応終了後、溶媒を減圧留去し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。溶媒を減圧留去後、得られた残渣をテトラヒドロフラン 3 0 m 1 に溶解させ、氷冷下で水素化アルミニウムリチウム 0. 5 gを加えた。反応終了後、反応溶液に水:テトラヒドロフラン=1:5 の混液を加え、さらに酢酸エチルを加えた。反応液をセライト濾過し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4 ー (3 ー (4 ー ジフェニルメチルピペラジンー1ーイル)プロピル)ー5,6,7,8 ーテトラハイドロー2ーメチルキナゾリン 0.3 gを得た。融点 1 2 0 ー 1 2 2 ℃

実施例83

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸 0.6 gと1-(4-クロロフェニル)ピペラジン0.6 gとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(4-クロロフェニル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン0.3 gを得た。

H-NMR (CF₃ COOH) δ : 1. 98-2. 18 (4H, m), 2. 5 2-2. 73 (2H, m), 2. 82-3. 01 (2H, m), 3. 12-3. 31 (4H, m), 3. 65-3. 87 (2H, m), 4. 00-4. 55 (8H, m), 7. 53-7. 72 (4H, m)

実施例84

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンー4-イル)プロピオン酸0.6 gと1-(4-フルオロフェニル)ピペラジン0.6 gとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(4-フルオロフェニル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン0.3 gを得た。

'H-NMR (CF₃ COOH) δ : 2. 00-2. 20 (4 H, m), 2. 5 0-2. 70 (2 H, m), 2. 90-3. 00 (2 H, m), 3. 15-3. 35 (4 H, m), 3. 70-3. 85 (2 H, m), 4. 10-4. 50 (8 H, m), 7. 37 (2 H, t, J=8 Hz), 7. 65-7. 80 (2 H, m), 9. 23 (1 H, s)

実施例 8 5

・マレイン酸・1/4 H₂O

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸 0.6gと1-ジフェニルメチルピペラジン0.6gとを実施例82と同様にし て反応させ、4-(3-(4-ジフェニルメチルピペラジン-1-イル)プロピ ル) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン・マレイン酸塩・1/4水和 物 0. 3 gを得た。融点 1 6 7 − 1 6 9 ℃

実施例86

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル) プロピオン酸0. 6 gと1-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロ-1-ナフチル) ピペラジン 0.6gとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(5,6,7, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン・2塩酸塩・3/2水和物0.5gを得 た。融点210-216℃

実施例87

実施例88

$$\begin{array}{c|c}
C1 \\
N \\
N \\
C1
\end{array}$$

3-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル) プロピオン酸 0.6gと1-(2, 5-ジクロロフェニル) ピペラジン0.6gとを実施例8

2 と同様にして反応させ、4-(3-(4-(2,5-ジクロロフェニル))ピペラジン-1-イル)プロピル)-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン0. 3 gを得た。

'H-NMR (CDC1₃) δ: 1, 86-1, 89 (4H, m), 1, 92-2, 05 (2H, m), 2, 49-2, 54 (2H, m), 2, 64 (4H, bs), 2, 71-2, 74 (4H, m), 2, 82 (2H, bs), 3, 06 (4H, bs), 6, 97 (1H, dd, J=2, 8Hz), 6, 92 (1H, d, J=2Hz), 7, 26 (1H, d, J=8Hz), 8, 84 (1H, s) 実施例 89

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸 0.6 gと1-(3-トリフルオロメチルフェニル)ピペラジン0.6 gとを実 施例 82 と同様にして反応させ、4-(3-(4-(3-トリフルオロメチルフェニル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン0.3 gを得た。

'H-NMR (CDC13) δ : 1. 82-1. 89 (4 H, m), 1. 91-2. 01 (2 H, m), 2. 47-2. 52 (2 H, m), 2. 59-2. 63 (4 H, m), 2. 71-2. 78 (4 H, m), 2. 88 (2 H, bs), 3. 21-3. 25 (4 H, m), 7. 02-7. 10 (3 H, m), 7. 30-7. 37 (1 H, m), 8. 84 (1 H, s)

実施例90

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸0.6 gと1-(2,3-ジメチルフェニル)ピペラジン0.6 gとを実施例8 2 と同様にして反応させ、4-(3-(4-(2,3-ジメチルフェニル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン・マレイン酸塩0.2 gを得た。融点177-179 $\mathbb C$

実施例91

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と1-(2,3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-7-イル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(2,3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-7-イル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 1. 78-2. 05 (6H, m), 2. 49 (2H, t, J=7Hz), 2. 56-2. 93 (10H, m), 3. 03-3.

25 (6H, m), 4.59 (2H, t, J=9Hz), 6.68-6.86 (3H, m), 8.93 (1H, s) 実施例 9 2

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と1-(5-クロロ-2,3-ジヒドロ-2-メチル-1-ベンゾフラン-7-イル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(5-クロロ-2,3-ジヒドロ-2-メチル-1-ベンゾフラン-3-イル)ピペラジン-3-ジヒドロ-3- の、3- の、3- の、3- の、3- のの、3- のの、

'H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 47 (3H, d, J=7Hz), 1. 78
-2. 05 (6H, m), 2. 48 (2H, t, J=7Hz), 2. 53-2.
66 (4H, m), 2. 66-2. 92 (7H, m), 3. 00-3. 29 (5H, m), 4. 87-5. 02 (1H, m), 6. 62 (1H, d, J=2Hz),
6. 75 (1H, d, J=2Hz), 8. 83 (1H, s)
実施例 9 3

N-(5, 6, 7, 8-r+n)ハイドロキナゾリンー4-4ル) -2-4ロロアセトアミドと1-(2, 3-i)メチルフェニル)ピペラジンを原料として実施例1と同様の操作で反応させ、4-((2-(4-(2, 3-i)メチルフェニル)ピペラジン-1-4ル)エチル)アミノ)-5, 6, 7, 8-r+nハイドロキナゾリンを得る。

実施例94

N-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)-2-クロロアセトアミドと1-(ジフェニルメチル)ピペラジンを原料として実施例1と同様の操作で反応させ、<math>4-((2-(4-(ジフェニルメチル)ピペラジン-1-4-1)エチル)アミノ)-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを得る。実施例95

3-(7,8-ジヒドロ-5H-ピラノ〔4,3-d〕ピリミジン-4-イル)プロピオン酸と<math>1-(5,6,7,8-テトラハイドロ-1-ナフチル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(5,6,7,8))

ーテトラハイドロー 1 ーナフチル)ピペラジンー1 ーイル)プロピル)-7, 8 ージヒドロ-5 H - ピラノ〔4, 3 - d〕ピリミジンを得る。

実施例96

3-(7,8-ジヒドロ-5H-ピラノ〔4,3-d〕ピリミジン-4-イル)プロピオン酸と<math>1-(ジフェニルメチル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、<math>4-(3-(4-(ジフェニルメチル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-7,8-ジヒドロ-5H-ピラノ〔4,3-d〕ピリミジンを得る。実施例97

3-(7,8-ジヒドロ-5H-チオピラノ〔4,3-d〕ピリミジン-4-イル)プロピオン酸と<math>1-(ジフェニルメチル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、<math>4-(3-(4-(ジフェニルメチル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-7,8-ジヒドロ-5H-チオピラノ〔4,3-d〕ピリミジンを得る。

実施例98

3-(7,8-ジヒドロ-5H-チオピラノ〔4,3-d〕ピリミジン-4-イル)プロピオン酸と1-(5,6,7,8-テトラハイドロ-1-ナフチル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(5,6,7,8-テトラハイドロ-1-ナフチル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-7,8-ジヒドロ-5H-チオピラノ〔4,3-d〕ピリミジンを得た。「H-NMR(CDC1。)る:1.68-1.84(4H,m),2.00(2H,t,J=7,7Hz),2.40-3.02(20H,m),3.19(2H,t,J=6Hz),3.87(2H,s),6.82(1H,d,J=7Hz),6.87(1H,d,J=7Hz),7.08(1H,dd,J=7,7Hz),8.89(1H,d)

実施例99

4-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル) 酪酸と1-(

5, 6, 7, 8 - テトラハイドロー1 - ナフチル)ピペラジンとを実施例 8 2 と同様にして反応させ、4 - (4 - (4 - (5, 6, 7, 8 - テトラハイドロー1 - ナフチル)ピペラジン - 1 - イル)ブチル) - 5, 6, 7, 8 - テトラハイドロキナゾリンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 1. 56-1. 93 (12H, m), 2 42 -2. 98 (20H, m), 6. 83 (1H, d, J=7Hz), 6. 88 (1H, d, J=7Hz), 7. 08 (1H, dd, J=7, 7Hz), 8. 83 (1H, s)

実施例100

4-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)酪酸と1-(5)000 パーパー (1-(5)000 パーパー (1-(5)000 パーパー (1-(5)000 パーパー (1-(5)000 パーパー (1-(5)00 パー (1-(5)

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 1. 50-1. 9 3 (8 H, m), 2. 25-2. 5 6 (10 H, m), 2. 56-2. 7 4 (4 H, m), 2. 78-2. 9 1 (2 H, m), 4. 21 (1 H, s), 7. 12-7. 30 (6 H, m), 7. 36-7. 44 (4 H, m), 8. 81 (1 H, s)

実施例101

3-(6,7-ジヒドロ-5H-シクロペンタピリミジン-4-イル)プロピオン酸と1-(5,6,7,8-テトラハイドロー1-ナフチル) ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(5,6,7,8-テトラハイドロー1-ナフチル) ピペラジン-1-イル) プロピル) -6,7-ジヒドロ-5H-シクロペンタピリミジンを得る。

実施例102

3-(6,7-ジヒドロ-5H-シクロペンタピリミジン-4-イル)プロピオン酸と<math>1-(ジフェニルメチル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(ジフェニルメチル))ピペラジン-1-イル)プロピル)-6,7-ジヒドロ-5H-シクロペンタピリミジンを得る。

· 実施例103

3-(6,7,8,9-テトラハイドロ-5 H-シクロヘプタピリミジン-4 -イル)プロピオン酸と1-(5,6,7,8-テトラハイドロ-1-ナフチル)ピペラジンとを実施例82 と同様にして反応させ、4-(3-(4-(5,6,7,8-テトラハイドロ-1-ナフチル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-6,7,8,9-テトラハイドロ-5 H-シクロヘプタピリミジンを得る。実施例104

3-(6,7,8,9-テトラハイドロ-5 H-シクロヘプタピリミジン-4-イル)プロピオン酸と1-(ジフェニルメチル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(ジフェニルメチル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-6,7,8,9-テトラハイドロ-5 H-シクロヘプタピリミジンを得る。

実施例105

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と1-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得た。

'H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 66-1. 79 (2H, m), 1. 79-2. 06 (8H, m), 2. 43-2. 62 (8H, m), 2. 67-2. 92 (8H, m), 3. 31-3. 45 (4H, m), 8. 53 (1H, s), 8. 83 (1H, s)

実施例106

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と4-ベンジルピペリジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-ベンジルピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得た。

'H-NMR (CDC 1₃) δ: 1. 25-2. 00 (3H, m), 2. 38-2. 58 (4H, m), 2. 67-2. 78 (4H, m), 2. 81-2. 99 (4H, m), 7. 10-7. 30 (5H, m), 8. 81 (1H, s) 実施例 107

4-(3-クロロプロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンと4-ベンゾイルピペリジンをジメチルホルムアミド中に溶解させ、炭酸カリウム、ヨウ化メチルを加えて70℃で反応させる。反応終了後、溶媒を減圧留去し、残渣に水を加えてクロロホルムで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付すことにより、4-(3-(4-ベンゾイルピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例108

4-(3-(4-ベンゾイルピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンをメタノール中に溶解させ、氷冷下で水素化ホウ素ナトリウムを加える。反応終了後、溶媒を減圧留去し、残渣に水を加えてクロロホルムで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、残渣をシ

リカゲルカラムクロマトグラフィーに付すことにより、4-(3-(4-(フェニルヒドロキシメチル)ピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例109

ジメチルスルホキシド中に水素化ナトリウムを加え、50℃で1時間撹拌する。 室温まで冷却し、臭化トリフェニルホスホニウムを加え、更に30分撹拌する。 4-(3-(4-ベンゾイルピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7, 8-テトラハイドロキナゾリンを加え、室温で反応させた後、氷水にそそぎ込む。 水層を酢酸エチルで抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付すことにより、4-(3-(4-(1-フェニル)ビニルピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例110

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と4-(メトキシ(フェニル)メチル)ピペリジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(メトキシ(フェニル)メチル)ピペリジン-1-

イル) プロピル) - 5, 6, 7, 8 - テトラハイドロキナゾリンを得る。 実施例 1 1 1

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と4-(2,3-ジヒドロ-1,4-ベンゾジオキシン-5-イル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(2,3-ジヒドロ-1,4-ベンゾジオキシン-5-イル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例112

3-(5,6,7,8-r+i) ハイドロキナゾリンー 4-4 ル)プロピオン酸と 4-(5-2) ロロー 2 、3-3 ビドロー 1-4 ングフランー 3-4 にして反応させ、4-(3-4) (4-(5-2) ロロー 2 、3-3 ビドロー 1-4 ングフランー 3-4 ル)ピペラジンー 1-4 ル)プロピル)ー 1-4 、1

実施例113

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と4-(フルオレン-9-イル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(フルオレン-9-イル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得た。

'H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 81-1. 94 (6 H, m), 2. 38-2. 43 (6 H, m), 2. 62-2. 6 (8 H, m), 2. 81-2. 83 (2 H, m), 4. 83 (1 H, s), 7. 23-7. 28 (2 H, t, J=2 Hz), 7. 32-7. 38 (2 H, t, J=7 Hz), 61-7. 69 (4 H, dd, J=7, 13 Hz), 8. 00 (1 H, s)

実施例114

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンー4-イル)プロピオン酸と4-(ジフェニルアミノ)ピペリジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(ジフェニルアミノ)ピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例115

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と4-(N-フェニル-N-メチルアミノ)ピペリジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(N-フェニル-N-メチルアミノ)ピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得た。 1 H- 1 NMR(CDC1。) δ :1.66-1.21(12H,m),2.44(2H,t,J= 1 7Hz),2.6 1 7-2.76(4H,m),2.77(3H,s),2.81-2.91(2H,m),2.95-3.07(2H,m),3.50-3.67(1H,m),6.70(1H,t,J= 1 7Hz),6.78(2H,d,J= 1 8Hz),7.22(2H,dd,J= 1 7,8Hz),8.83(1H,s)

実施例116

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と4-(1-フェニルエチル)ピペリジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(1-フェニルエチル)ピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例117

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と1-(1-ナフチル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(1-ナフチル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例118

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と1-(2-ナフチル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(2-ナフチル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例119

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と1-(1,2,3,4-テトラハイドロ-1-ナフチル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(1,2,3,4-テトラハイドロ-1-ナフチル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:1.58-1.78$ (2H, m), 1.78-2.05 (8H, m), 2.31-2.92 (18H, m), 3.73-3.8 5 (1H, m), 7.00-7.19 (3H, m), 7.63-7.71 (1H, m), 8.82 (1H, s)

実施例120

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と1-(1,2,3,4-テトラハイドロキノリン-1-イル)ピペリジンとを実施例 $^{\circ}$ 2と同様にして反応させ、4-(3-(4-(1,2,3,4-テトラハイドロキノリン-1-イル)ピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7

8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例121

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:1.6-2.0$ (10H, m), 2.4-2. 9 (20H, m), 6.83 (1H, d, J=8Hz), 6.89 (1H, d, J=8Hz), 7.09 (1H, dd, J=8Hz), 7.53 (1H, d, J=6Hz), 8.48 (1H, d, J=6Hz)

実施例122

1~(3~クロロプロピル)~5,6,7,8~テトラハイドロイソキノリンと1~(ジフェニルメチル)ピペラジンとを用いて実施例121と同様の操作で1~(3~(4~(ジフェニルメチル)ピペラジン~1~イル)プロピル)~5,6,7,8~テトラハイドロイソキノリンを得る。

実施例123

4-(3-0) ロロプロピル) -5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリン 13 0 mgと1-(5, 6, 7, 8- テトラハイドロ-1- ナフチル) ピペラジン塩酸塩157 mg、及び炭酸ナトリウム217 mgを水10 m1 に懸濁させ、1 時間加熱還流した。反応終了後、反応液を酢酸エチルで2 回抽出し、飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧で留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。クロロホルム:メタノール=25 : 1 流出分を濃縮することで4-(3-(4-(5,6,7,8- テトラハイドロ-1- ナフチル) ピペラジン-1- イル)プロピル)-5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリン180 mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 1. 55-1. 92 (10H, m), 2. 41 -2. 84 (14H, m), 2. 88-2. 98 (6H, m), 6. 78-6. 95 (3H, m), 7. 09 (1H, t, J=8Hz), 8. 26 (1H, d, J=5Hz)

実施例124

'H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 67-1. 91 (6H, m), 2. 32-2. 58 (12H, m), 2. 68 (2H, t, J=6Hz), 2. 91 (2H, t, J=6Hz), 4. 22 (1H, s), 6. 87 (1H, d, J=5Hz), 7. 12-7. 29 (6H, m), 7. 37-7. 45 (4H, m), 8. 23 (1H, d, J=5Hz)

実施例125

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と 1,2,3,4-テトラハイドロ-8-フルオロ-5-(4-フルオロフェニル) $-\gamma-$ カルボリンとを実施例 82 と同様にして反応させ、4-(3-(1,2,3,4-テトラハイドロ-8-フルオロ-5-(4-フルオロフェニル)-

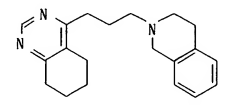
 γ - カルボリン - 2 - イル) プロピル) - 5, 6, 7, 8 - テトラハイドロキナゾリンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 1.. 79-1. 93 (4H, m), 2. 05-2. 19 (2H, m), 2. 65-2. 94 (12H, m), 3. 74 (2H, s), 6. 83 (1H, dt, J=3, 9Hz), 7. 01-7. 38 (6H, m), 8. 85 (1H, s),

実施例126

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と 1、2、3、4-テトラハイドロ- $\beta-$ カルボリンとを実施例 8 2 と同様にして反応させ、4-(3-(1,2,3,4-テトラハイドロ- $\beta-$ カルボリン-2-イル)プロピル)-5、6、7、8-テトラハイドロキナゾリンを得た。「H-NMR(CDC1。) δ : 1. 7 7-1. 9 0 (4 H, m), 1. 9 6-2. 1 2 (2 H, m), 2. 7 0-2. 8 9 (1 0 H, m), 3. 6 9 (2 H, s), 7. 0 4-9. 1 6 (2 H, m), 7. 2 8-7. 3 1 (1 H, m), 7. 4 5 (1 H, b s), 8. 8 5 (1 H, s)

実施例127



3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル) プロピオン酸

と1, 2, 3, 4-テトラハイドロイソキノリンとを実施例 8 2 と同様にして反応させ、4- (3- (1, 2, 3, 4-テトラハイドロイソキノリン- 2-イル) プロピル) - 5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリンを得た。

'H-NMR (CF₃ COOH) δ : 1. 80-1. 90 (4 H, m), 2. 2 0-2. 38 (2 H, m), 2. 73-2. 83 (2 H, m), 2. 90-3. 05 (4 H, m), 3. 08-3. 20 (2 H, m), 3. 25-3. 50 (3 H, m), 3. 65-3. 83 (1 H, m), 4. 30-4. 42 (1 H, m), 4. 50-4. 68 (1 H, m), 7. 20-7. 36 (4 H, m), 9. 17 (1 H, s)

実施例128

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と4-(ジフェニルメチレン)ピペリジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(ジフェニルメチレン) ピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例129

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と1-(1,2,3,4-テトラハイドロキノリン-2-イル)ピペリジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(1,2,3,4-テトラハイドロキノリン-2-イル)ピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 1. 54-1. 72 (2H, m), 1. 79-2. 04 (10H, m), 2. 33-2. 53 (2H, m), 2. 67-2. 78 (4H, m), 2. 79-2. 94 (6H, m), 2. 95-3. 08 (2H, m), 3. 77 (2H, s), 6. 97-7. 05 (1H, m), 7. 06-7. 15 (3H, m), 8. 82 (1H, s)

実施例130

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と4-(ビス(4-メトキシフェニル)メチレン)ピペリジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-(ビス(4-メトキシフェニル)メチレン)ピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例131

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と1-ベンジルピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン・マレイン酸塩を得た。融点190-192 $\mathbb C$ (分解) 実施例132

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と4-((4-フルオロフェニル)フェニルメチレン)ピペリジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-((4-フルオロフェニル)フェニルメチレン)ピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 1. 73-1. 99 (6H, m), 2. 30-2. 53 (10H, m), 2. 65-2. 79 (4H, m), 2. 80-2. 9 3 (2H, m), 6. 90-7. 17 (5H, m), 7. 15-7. 33 (4H, m), 8. 82 (1H, s)

実施例133

1-(5.6.7.8-テトラハイドロー1-ナフチル)ピペラジン塩酸塩と 30%ホルムアルデヒド水、無水酢酸を60℃で30分間加熱撹拌する。反応液 に4-アセチルー5、6、7、8-テトラハイドロシンノリンを加えて更に加熱 撹拌する。反応終了後、溶媒を減圧で留去し、得られた残渣に炭酸カリウム水を 加え、酢酸エチルで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧で留去し、 得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付すことで4-(3-(4-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロー1-ナフチル) ピペラジン-1-イル) プロピオニル)-5、6、7、8-テトラハイドロシンノリンを得る。この化合 物をメタノールとクロロホルムの混合溶媒に溶解し、氷冷下で水素化ホウ素ナト リウムを加え、撹拌する。反応終了後、溶媒を減圧で留去し、得られた残渣に炭 酸カリウム水を加え、酢酸エチルで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒 を減圧で留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付すこ とで4-(1-1)とで4-(1-1)とで4-(1-1)とで4-(1-1)とで4-(1-1)といった。 ーナフチル) ピペラジンー1ーイル) プロピル) - 5, 6, 7, 8 - テトラハイ ドロシンノリンを得る。ヨウ化ナトリウムをアセトニトリルに溶解させ、塩化ト リメチルシランを加えて室温で10分間撹拌する。反応液に4-(1-ヒドロキ シー3-(4-(5,6,7,8-テトラハイドロー1-ナフチル)ピペラジン -1-イル) プロピル) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロシンノリンを加え、 加熱環流する。反応終了後、チオ硫酸ナトリウム水、および炭酸カリウム水を加 え、酢酸エチルで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧で留去し、

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付すことで4-(3-(4-(5,6,7,8-r))) ピペラジン-1-4ル) プロピル) -5, 6, 7, 8-rトラハイドロシンノリンを得る。

実施例134

1 ー (ジフェニルメチル) ピペラジン塩酸塩と4 ー アセチルー 5 , 6 , 7 , 8 ー テトラハイドロシンノリンを用いて実施例 1 3 3 と同様の操作で4 ー (3 ー (4 ー (ジフェニルメチル)) ピペラジンー1ーイル) プロピオニル) ー 5 , 6 , 7 , 8 ー テトラハイドロシンノリンを得る。この化合物を用いて実施例 1 3 3 と同様の操作で4 ー (1 ー ヒドロキシー 3 ー (4 ー (ジフェニルメチル)) ピペラジンー1ーイル) プロピル) ー 5 , 6 , 7 , 8 ー テトラハイドロシンノリンを得る。この化合物を用いて実施例 1 3 3 と同様の操作で4 ー (3 ー (4 ー (ジフェニルメチル)) ピペラジンー1ーイル) プロピル) ー 5 , 6 , 7 , 8 ー テトラハイドロシンノリンを得る。

実施例135

4-(3-2)ロロプロピル) -5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリンと 1 -(フルオレン -9 - イル)ピペラジンとを用いて実施例 1 2 3 と同様の操作で 4-(3-(4-(フルオレン -9 - イル)ピペラジン -1 - イル)プロピル) -5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリンを得た。融点 1 5 1 - 1 5 3 $\mathbb C$ 実施例 1 3 6

実施例137

4-(3-0)ロロプロピル) -5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリンと 1 -(2, 3- ジメチルフェニル) ピペラジンとを用いて実施例 123 と同様の操作で 4-(3-(4-(2, 3- ジメチルフェニル) ピペラジン-1- イル) プロピル) -5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリンを得る。

実施例138

4-(3-クロロプロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキノリンと1-(3-トリフルオロメチルフェニル)ピペラジンとを用いて実施例123と同様の操作で4-(3-(4-(3-トリフルオロメチルフェニル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキノリンを得る。実施例139

4-(3-0)ロロプロピル) -5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリンと 4 -(ジフェニルメチレン)ピペリジンとを用いて実施例 1 2 3 と同様の操作で 4 -(3-(4-(ジフェニルメチレン)ピペリジン-1- イル)プロピル)-5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリンを得る。

実施例140

実施例 1 4 1

実施例142

実施例143

4-(3-0)ロロプロピル)-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキノリンと 4- (5-メチル-1-ベンゾフラン-3-イル)ピペリジンとを用いて実施例 1 2 3 と同様の操作で 4-(3-(4-(5-メチル-1-ベンゾフラン-3-イル)ピペリジン-1-イル)プロピル)-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキノリンを得た。

'H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 73-1. 93 (8H, m), 1. 99-2. 18 (4H, m), 2. 37-2. 77 (10H, m), 2. 89-3. 10 (4H, m), 6. 92 (1H, d, J=5Hz), 7. 05-7. 13 (1H, m), 7. 30-7. 41 (3H, m), 8. 26 (1H, d, J=5Hz)

実施例144

4-(3-2)ロロプロピル)-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキノリンと 1, 2, 3, 4-テトラハイドロ- $\beta-$ カルボリンとを用いて実施例 1 2 3 と同様の操作で 4-(3-(1, 2, 3, 4-テトラハイドロ- $\beta-$ カルボリン- 2-イル)プロピル)-5, 6, 7, 8-テトラハイドロキノリンを得る。実施例 1 4 5

'H-NMR (CDC13) δ : 1. 75-2. 01 (6H, m), 2. 58-3. 00 (12H, m), 3. 73 (2H, s), 6. 79-7. 37 (8H, m), 8. 28 (1H, d, J=5Hz)

実施例146

実施例147

4-(3-0)ロロプロピル)-5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリンと 4 -(5, 6, 7, 8- テトラハイドロキナゾリン-4 - イル)ピペラジンとを用いて実施例 1 2 3 と同様の操作で 4 -(3-(4-(5,6,7,8- テトラハイドロキナゾリン-4 - イル)ピペラジン-1 - イル)プロピル)-5, 6, 7, 8 - テトラハイドロキノリンを得た。

'H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 66-2. 05 (10H, m), 2. 39-2. 98 (16H, m), 3. 41 (4H, t, J=5Hz), 6. 91 (1H, d, J=5Hz), 8. 26 (1H, d, J=5Hz), 8. 54 (1H, s)

実施例148

4-(3-2)ロロプロピル) -5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリンと4 -(1, 2, 3, 4- テトラハイドロイソキノリン-2- イル) ピペリジンとを用いて実施例 123 と同様の操作で 4-(3-(4-(1, 2, 3, 4- テトラハイドロイソキノリン-2- イル) ピペリジン-1- イル) プロピル) -5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリン・3 マレイン酸塩を得た。 融点 194-196 \mathbb{C} (分解)

実施例149

4-(3-0)ロロプロピル)-5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリンと 4 -(N- メチル- N - フェニルアミノ)ピペリジンとを用いて実施例 1 2 3 と同様の操作で 4-(3-(4-(N- メチル- N - フェニルアミノ)ピペリジン- 1- イル)プロピル)-5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリンを得た。融点 7 9- 8 1 $^{\circ}$

実施例 150

実施例151

実施例152

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と 1,2,3,4-テトラハイドロ-5-メチル $-\gamma-$ カルボリンとを実施例 8 2 と同様にして反応させ、4-(3-(1,2,3,4-テトラハイドロ-5-メチル $-\gamma-$ カルボリン-2-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例153

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と 1,2,3,4-テトラハイドロ $-\gamma-$ カルボリンとを実施例 82と同様にして反応させ、4-(3-(1,2,3,4-テトラハイドロ $-\gamma-$ カルボリン-2-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例 1 5 4

実施例156

実施例157

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と 1,2,3,4-テトラハイドロ-9-メチル- $\beta-$ カルボリンとを実施例 8 2 と同様にして反応させ、4-(3-(1,2,3,4-テトラハイドロ-9-メチル- $\beta-$ カルボリン-2-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例158

実施例159

実施例160

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と 1,2,3,4-テトラハイドロ-9-フェニル $-\beta-$ カルボリンとを実施例 82と同様にして反応させ、4-(3-(1,2,3,4-テトラハイドロ-9-フェニル $-\beta-$ カルボリン-2-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例161

実施例162

実施例163

3-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)プロピオン酸と4-((1-フェニル)エチリデン)ピペリジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(3-(4-((1-フェニル)エチリデン)ピペリジン-1-イル)プロピル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得る。

実施例164

4-(3-2) ロロプロピル)-5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリンと 4 -((1-7) エチリデン)ピペリジンとを用いて実施例 123 と同様の操作で 4-(3-(4-((1-7) エチリデン)ピペリジン-1- イル)プロピル)-5, 6, 7, 8- テトラハイドロキノリンを得る。

実施例165

1-(3-2) ロロプロピル) -5, 6, 7, 8- テトラハイドロイソキノリンと 4- ((1-7) エチリデン)ピペリジンとを用いて実施例 121 と同様の操作で 1-(3-(4-((1-7) エチリデン)ピペリジン-1-(1-1) イル)プロピル) -5, 6, 7, 8- テトラハイドロイソキノリンを得る。

実施例166

1-(3-0)ロロプロピル)-5, 6, 7, 8-テトラハイドロイソキノリンと1-(1, 2, 3, 4-テトラハイドロ-1-ナフチル)ピペラジンとを用いて実施例121と同様の操作で1-(3-(4-(1, 2, 3, 4-テトラハイドロ-1-ナフチル)ピペラジン-1-イル)プロピル)-5, 6, 7, 8-テトラハイドロイソキノリンを得る。

実施例167

実施例168

4-(5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリン-4-イル)酪酸と1-(7)ルオレン-9-イル)ピペラジンとを実施例82と同様にして反応させ、4-(4-(4-(7)ルオレン-9-イル)ピペラジン-1-イル)ブチル)-5,6,7,8-テトラハイドロキナゾリンを得た。

'H-NMR (CDC13) δ : 1. 48-1. 92 (10H, m), 2. 30 -2. 53 (4H, m), 2. 58-2. 75 (8H, m), 2. 80-2. 9 0 (2H, m), 4. 84 (1H, s), 7. 26 (2H, m), 7. 19-7. 39 (4H, m), 7. 64 (1H, d, J=7Hz), 7. 68 (1H, d, J=7Hz), 8. 80 (1H, s)

実施例169

4-Eドロキシ-5, 6, 7, 8-Fトラハイドロキナゾリンと1-(ジフェニルメチル)-4-(2-クロロエチル) ピペラジンを用いて実施例 2 4 と同様の操作で4-((2-(4-(ジフェニルメチル)) ピペラジン-1-イル) エチル) オキシ)-5, 6, 7, 8-Fトラハイドロキナゾリンを得た。

'H-NMR (CDC13) δ : 1. 60-1. 86 (6H, m), 2. 20-2. 70 (12H, m), 3. 95 (2H, t, J=6Hz), 4. 19 (1H, s), 7. 12-7. 32 (6H, m), 7. 32-7. 46 (4H, m), 7. 92 (1H, s)

製剤処方例1

実施例1の化合物0.5部、乳糖25部、結晶セルロース35部およびコーンスターチ3部とをよく混和したのち、コーンスターチ2部で製した結合剤とよく練合する。この練合物を16メッシュで篩過し、オーブン中50℃で乾燥後、24メッシュで篩過する。得られる練合粉体とコーンスターチ8部、結晶セルロース11部およびタルク9部とをよく混合したのち圧搾打錠して1錠当たり有効成分0.5mg含有の錠剤を得る。

製剤処方例2

実施例1の化合物1.0 mgと塩化ナトリウム9.0 mgを注射用水にて溶解し、濾過して発熱物質を除去し、濾液を無菌下にアンプルに移し、殺菌後、溶融密封することにより有効成分1.0 mg含有注射剤を得る。

一般式(1)の化合物の優れた薬理活性は以下に示す一連の試験によって証明 される。

実験例1:D2受容体に対する親和性; 3H-スピペロン結合

粗シナプス膜調製および結合実験はクリーズ(I. Creese)らの方法〔ヨーロピアン・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー,第46巻,377頁(1977)〕に準じて行った。凍結保存したラット線条体から粗シナプス膜を調製し、膜標本と³Hースピペロンを被験化合物存在下で37℃で20分反応させた。反応終了後、ただちにワットマンGF/Bフィルター(商品名)で吸引濾過しフ

ィルター上の放射能活性は液体シンチレーションカウンターで測定した。非特異的結合量は 100μ M(\pm)ースルピリド存在下で求めた。試験化合物の 50% 抑制濃度(IC_{50})を非線形回帰より算出し、阻害定数(Ki値)を求めた。実験例 $2:D_{\bullet}$ 受容体に対する親和性; ^{3}H -スピペロン結合

 D_{\bullet} 受容体発現細胞膜標本と $^{3}H-$ スピペロンを被験化合物存在下で 2.7%、 2 時間インキュベートした。反応終了後、ただちにワットマンGF/Bフィルター (商品名) で吸引濾過し、フィルター上の放射能活性は液体シンチレーションカウンターで測定した。非特異的結合量は $1.0~\mu$ M ハロペリドール存在下で求めた。試験化合物の $5.0~\mu$ 知制濃度($1.0~\mu$ C $_{5.0}$)を非線形回帰より算出し、阻害定数($1.0~\mu$ C $_{5.0}$)を求めた。

実験例1、2の結果、本発明化合物のD, 受容体に対するKi値は0. $01\sim 1$ n Mを示したが、D2 受容体に対しては5 n M以上であった。従って、本発明化合物はD2 受容体よりもD4 、 受容体により強い親和性を有することが確認された。

実験例3:5-HT』受容体に対する親和性; 3H-ケタンセリン結合

粗シナプス膜調製および結合実験はレイセン(Leysen J. E.)らの方法〔モレキュラー・ファーマコロジー,第21巻,301頁(1982)〕に準じて行った。凍結保存したラット大脳皮質から粗シナプス膜を調製し、膜標本と 3 Hーケタンセリンを被験化合物存在下で37℃,20分間インキュベートした。反応終了後、ただちにワットマンGF/Bフィルター(商品名)で吸引濾過し、フィルター上の放射能活性は液体シンチレーションカウンターで測定した。非特異的結合量は10 μ Mミアンセリン存在下で求めた。試験化合物の50%抑制濃度(IC_{50})を非線形回帰より算出し、阻害定数(Ki値)を求めた。

その結果、本発明化合物は5-HT2 受容体に $0.1\sim100$ n Mの強い親和性を示した。

実験例4:アドレナリンα」受容体に対する親和性; ³H-プラゾシン結合 粗シナプス膜調製および結合実験は〔ヨーロピアン・ジャーナル・オブ・ファ

ーマコロジー、第55巻、323頁(1979)〕に準じて行った。凍結保存したラット脳組織から粗シナプス膜を調製し、膜標本と 3 H $^-$ プラゾシンを被験化合物存在下で25 $^{\circ}$ C、30分間インキュベートした。反応終了後、ただちにワットマンGF $^-$ Bフィルター(商品名)で吸引濾過し、フィルター上の放射能活性は液体シンチレーションカウンターで測定した。非特異的結合量は1 $^{\mu}$ Mプラゾシン存在下で求めた。試験化合物の50%抑制濃度($^{\circ}$ IC $^{\circ}$ C)を非線形回帰より算出し、阻害定数($^{\circ}$ Ki値)を求めた。

その結果、本発明化合物は α 」受容体に $0.1\sim100$ n Mの強い親和性を示した。

実験例 $5: \Delta Z カリン M_1 / M_2$ 受容体に対する親和性; $^3H - QNB$ 結合粗シナプス膜調製および結合実験はヤマムラ、シュナイダー(Yamamura, Snyder)らの方法〔モレキュラー・ファーマコロジー,第10 巻,861 頁(1974)〕に準じて行った。凍結保存したラット大脳皮質から粗シナプス膜を調製し、膜標本と $^3H - QNB$ を被験化合物存在下で 37 ℃,12 分間インキュベートした。反応終了後、ただちにワットマンGF // Bフィルター(商品名)で吸引濾過し、フィルター上の放射能活性は液体シンチレーションカウンターで測定した。非特異的結合量は 1μ Mアトロピン存在下で求めた。試験化合物の 50 %抑制濃度($1C_{50}$)を非線形回帰より算出し、阻害定数(Ki 値)を求めた。

その結果、本発明化合物はムスカリンM₁ / M₂ 受容体に 0. 1~100 n M の強い親和性を示した。

実験例6:マウス抗メタンフェタミン作用(主効果)

実験には、雄性 d d Y マウス (20-30g、4週齢)を、1群15匹として使用した。マウスに試験化合物を経口投与1時間後に、メタンフェタミン1mg/kg生理食塩水溶液を皮下投与して、直ちに、1対の赤外線ビームを装着した内寸25×15×14(高さ)cmの測定装置内に置いた。観察開始10から40分後までの30分間の赤外線ビームの遮断回数を、メタンフェタミンで誘発さ

れる運動量亢進の指標として、試験化合物の抑制作用のED;。値を算出した。

その結果、本発明化合物は、 $ED_{\mathfrak{so}}$ 値が 1. $0 \, \text{mg} / k \, \text{g} \, (p, o.)$ 以下の強い活性を示した。

実験例7:カタレプシー惹起作用(副作用)

その結果、本発明化合物の ED_{10} 。値は20mg/kg以上であり、カタレプシー惹起作用が弱いことが判明した。

実験例8:急性毒性

5週齢のSD系雌性ラット4匹に本発明化合物 50 mg/kgを経口投与したところ、何ら死亡例は観察されなかった。

本発明の縮合へテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許容しうる塩は、D2 受容体よりもD4 受容体に対し強い遮断作用を有するだけでなく、ドパミン受容体以外の受容体、例えばムスカリンM4、セロトニンー2(5-HT2)、アドレナリンα1、α2 受容体に対しても高い親和性を有する。また、本発明化合物は、抗メタンフェタミン作用等の抗精神病薬として必要な薬理作用を示し、一方、錐体外路系副作用を知る上での指標となるマウスのカタレプシー惹起作用を検討したところ、非常に弱い作用を示したことから、本発明化合物は主効果と副作用の乖離が大きいことが明らかとなった。

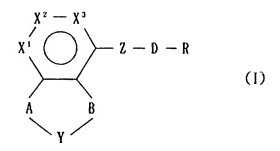
上のことから、本発明化合物は精神分裂病の急性期に特徴的な幻覚、妄想などを中心とした陽性症状のみならず、感情鈍麻や無為、自閉などの陰性症状に対しても効果を示す有用な抗精神病薬である。またD2 受容体遮断作用のみを有する従

来の抗精神病薬を投与した場合に見られる、錐体外路症状や内分泌異常といった 副作用が軽減された安全性の高い抗精神病薬として有用である。本発明化合物は 精神分裂病などの疾患の治療薬として用いることができる。

本出願は、日本で出願された平成8年特許願第149620号を基礎としており、それらの内容は本明細書に全て包含されるものとする。

請求の範囲

1. 一般式(1)



(式中、
$$X^{+} - X^{2} - X^{3}$$
 は、
$$N - C (R^{+}) - N,$$
$$C (R^{+}) - C (R^{2}) - N,$$
$$N - C (R^{+}) - C (R^{2}),$$
$$C (R^{+}) - N - C (R^{2}),$$
および
$$N - N - C (R^{+})$$

のいずれかから選ばれる窒素原子を1~2個有する含窒素芳香6員環の一部を構成する。

 R^1 、 R^2 は同一または異なって水素、アルキル、ヒドロキシ、アミノ、アリールアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

Aは任意の位置に置換基R³(R³は水素、アルキル、ヒドロキシ、アルコキシ、アミノまたはアルキルアミノを示す。)を有することのできる炭素数1~4個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレンを示す。

Yは存在しないか、または酸素原子、硫黄原子、SO、SO。もしくはN-R (R は水素、アルキル、アリール、ヘテロアリール、アリールアルキルまたはアシルを示す。)を示す。

Bは任意の位置に置換基R³a(R³aは水素、アルキル、ヒドロキシ、アルコキシ、アミノまたはアルキルアミノを示す。)を有することのできる炭素数1~4

個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレンを示す。

Zは酸素原子、硫黄原子、SO、SO2、N-R5 (R5 は水素、アルキルまたはアリールアルキルを示す。)、CH (OH)、C=OまたはCH2 を示す。

Dは炭素数1~8個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレン鎖を示す。

Rは式(1)、(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8)、(9)の群から選ばれる基を示す。

(1)
$$R^{7}$$
 (2) R^{7} (3) R^{7} 0 R^{7} 0 R^{7} (6) R^{7} (7) R^{7} (8) R^{7} (9) R^{7} (9) R^{7} (1) R^{7} (2) R^{7} (3) R^{7} (4) R^{7} (5) R^{7} (7) R^{7} (8) R^{7} (9) R^{7

(式中、Q-TはCH2-N、CH2-CHまたはCH=Cを示す。

R¹ は水素またはアルキルを示す。

R®は置換基を有してもよい芳香族炭化水素基または複素環基を示す。

 R° は水素原子、アルキル、ヒドロキシ、アルコキシ、炭素数 $3 \sim 8$ のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。ただし、式(2) においてQ-Tが CH_2-N のとき、 R° は水素原子、アルキ

ル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもし くはヘテロアリールを示す。

R¹⁰はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

式(5)と(6)において点線と実線で表される結合は単結合または二重結合 を示す。

R¹¹は水素原子、アルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

R¹²はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

Wは酸素原子、硫黄原子またはN-R¹³(R¹³は水素原子、アルキル、または 置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。)を示す。

R¹⁴は水素原子、アルキル、アルコキシ、トリフルオロメチル、アルキルチオ、アルキルスルフィニル、アルキルアミノ、ヒドロキシ、ハロゲン、シアノまたはニトロを示す。

Arは芳香環または芳香族複素環を示す。)〕

により表される縮合ヘテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許容しう る塩。

2. 一般式(I) において、X'-X²-X³ は、

のいずれかから選ばれる窒素原子を 1~2 個有する含窒素芳香 6 員環の一部を構成する。

R¹、R²は同一または異なって水素またはアルキルを示す。

Aは任意の位置に置換基R³ (R³ は水素またはアルキルを示す。)を有する

ことのできる炭素数 1 ~ 4 個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレンを示す。 Yは存在しないか、または酸素原子または硫黄原子を示す。

Bは任意の位置に置換基R³a(R³aは水素またはアルキルを示す。)を有することのできる炭素数1~4個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレンを示す。

Zは酸素原子、 $N-R^{5}$ (R^{5} は水素またはアルキルを示す。) または CH_{2} を示す。

Dは炭素数1~8個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレン鎖を示す。

Rは式(1)、(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8)、(9)の群から選ばれる基を示す。

(4)
$$R^{7}$$
 (5) R^{7} CH_{2} R^{11} R^{12} R^{12} R^{12} R^{13} R^{14} R^{15} R^{1

(式中、Q-TはCH2-N、CH2-CHまたはCH=Cを示す。

R'は水素またはアルキルを示す。

R®は置換基を有してもよい芳香族炭化水素基または複素環基を示す。

 R° は水素原子、アルキル、ヒドロキシ、アルコキシ、炭素数 $3 \sim 8$ のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。ただし、式(2)においてQ-Tが CH_2-N のとき、 R° は水素原子、アルキル、炭素数 $3 \sim 8$ のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

R¹⁰はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

式(5)と(6)において点線と実線で表される結合は単結合または二重結合を示す。

R''は水素原子、アルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を 有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

R¹²はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

Wは酸素原子、硫黄原子またはN-R¹³(R¹³は水素原子、アルキル、または 置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。)を示す。

R¹¹は水素原子、アルキル、アルコキシ、トリフルオロメチル、アルキルチオ、 アルキルスルフィニル、アルキルアミノ、ヒドロキシ、ハロゲン、シアノまたは ニトロを示す。

Arは芳香環または芳香族複素環を示す。)

である請求の範囲 1-に記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許容しうる塩。

3. 一般式 (I) において、X¹-X²-X³は、

$$N-C(R^{+})-N$$
、 $C(R^{+})-C(R^{2})-N$ 、および $N-C(R^{+})-C(R^{2})$

のいずれかから選ばれる窒素原子を1~2個有する含窒素芳香6員環の一部を構成する。

R¹、R²は同一または異なって水素またはアルキルを示す。

Aは任意の位置に置換基R³ (R³ は水素またはアルキルを示す。)を有することのできる炭素数1~4個を有する直鎖アルキレンを示す。

Yは存在しないか、または酸素原子または硫黄原子を示す。

Bは任意の位置に置換基R³a(R³aは水素またはアルキルを示す。)を有することのできる炭素数1~4個を有する直鎖アルキレンを示す。

Zは酸素原子、 $N-R^{\circ}$ (R° は水素またはアルキルを示す。)または CH_{\circ} を示す。

Dは炭素数1~8個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレン鎖を示す。

Rは式(1)、(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8)、(9)の群から選ばれる基を示す。

$$\begin{array}{c} (1) \\ - N \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R^7 \\ T - R^8 \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & R^7 & 0 \\
 & \parallel & 0 \\$$

$$-N \xrightarrow{R'} R'$$

$$(6) \qquad \qquad R^7 \qquad \qquad N \qquad R^{11} \qquad \qquad R^{12}$$

$$\begin{array}{c} R^7 \\ -N \end{array}$$

$$-N$$
 Ar
 R^{14}

(式中、Q-Tは CH_2-N 、 CH_2-CH またはCH=Cを示す。

(8)

R⁷は水素またはアルキルを示す。

R®は置換基を有してもよい芳香族炭化水素基または複素環基を示す。

R°は水素原子、アルキル、ヒドロキシ、アルコキシ、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。ただし、式(2)においてQ-TがCH2-Nのとき、R°は水素原子、アルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

R¹⁰はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

式(5)と(6)において点線と実線で表される結合は単結合または二重結合 を示す。

R¹¹は水素原子、アルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

R¹²はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

Wは酸素原子、硫黄原子またはN-R'³(R'³はアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。)を示す。

R''は水素原子、アルキル、トリフルオロメチル、ヒドロキシ、ハロゲン、シアノまたはニトロを示す。

Arは芳香環または芳香族複素環を示す。)

である請求の範囲 1 に記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許容しうる塩。

4. 一般式(I) において、X'-X²-X³は、

$$N-C(R')-N$$

で表され、窒素原子を2個有する含窒素芳香6員環の一部を構成する。

R'は水素またはアルキルを示す。

Aは炭素数1~4個を有する直鎖アルキレンを示す。

Yは存在しないか、または酸素原子を示す。

Bは炭素数1~4個を有する直鎖アルキレンを示す。

Zは酸素原子、N-R⁵ (R⁵ は水素またはアルキルを示す。)またはCH₂を示す。

Dは炭素数1~8個を有する直鎖または分枝鎖状アルキレン鎖を示す。

Rは式(1)、(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8)の 群から選ばれる基を示す。

$$\begin{array}{c} R^7 \\ \hline - N \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R^7 \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} 0 \\ \parallel \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} - R^{11} \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{2} & CH_{2} \\
- & C - R^{16}
\end{array}$$

$$(6) \qquad \qquad R^7 \qquad \qquad N < \frac{R^{11}}{R^{12}}$$

(式中、Q-TはCH2-N、CH2-CHまたはCH=Cを示す。

R⁷ は水素またはアルキルを示す。

R®は置換基を有してもよい芳香族炭化水素基または複素環基を示す。

R⁹ はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

R¹⁰は置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

式(5)と(6)において点線と実線で表される結合は単結合または二重結合 を示す。

R¹¹はアルキル、炭素数3~8のシクロアルキル、または置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

R¹²は置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。

Wは $N-R^{-3}$ (R^{-3} は置換基を有してもよいアリールもしくはヘテロアリールを示す。)を示す。

R¹⁴は水素原子、アルキル、トリフルオロメチル、ハロゲンまたはシアノを示す。)

である請求の範囲1に記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許容しうる塩。

5. 以下の化合物群から選ばれる請求の範囲1に記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許容しうる塩。

 $4 - ((2 - (4 - (4 - \rho - \rho - \rho - \rho - 1 - \gamma - 1 - \gamma - \gamma)))$ $7 + (2 - (4 - (4 - \rho - \rho - \rho - \gamma - \gamma)))$ $7 + (3 - \rho - \gamma - \gamma)$

4 - ((2 - (4 - (1 - ナフチル) ピペラジン-1 - イル) エチル) アミノ)- 5, 6, 7, 8 - テトラハイドロキナゾリン、

4 - ((2 - (4 - (2, 3 - 9) / 2 - 1 - 1 - 1))) 4 - ((2 - (4 - (2, 3 - 9) / 2 - 1))) 4 - ((2 - (4 - (2, 3 - 9) / 2 - 1)))4 - ((2 - (4 - (2, 3 - 9) / 2 - 1)))

4-((2-(4-(4-)0007ェニル) -3, 6-ジヒドロ-2H-ピリジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、

4-((2-(4-(3-トリフルオロメチルフェニル) ピペラジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、

4-((2-(4-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロ-1-ナフチル))ピペラジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、

4-((2-(4-ジフェニルメチルピペリジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、

4-((2-(4-ジフェニルメチルピペラジン-1-イル) エチル) アミノ)

-5,6,7,8-テトラハイドロ-2-メチルキナゾリン、

6, 7, 8ーテトラハイドロー2ーメチルキナゾリン、

4 - (3 - (4 - i)) + (3 - i) + (4 -

6. 7. 8 - テトラハイドロキナゾリン、

4-(3-(4-(5, 6, 7, 8-テトラハイドロ-1-ナフチル)) ピペラジン-1 -イル) プロピル) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、

4-((2-(4-(2, 3-ジメチルフェニル)) ピペラジン-1-イル) エチル) アミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロキナゾリン、および

- 6. 請求の範囲1に記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬 上許容しうる塩と医薬上許容しうる添加剤からなる医薬組成物。
- 7. 請求の範囲1に記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬

. 上許容しうる塩からなる医薬。

8. 抗精神病薬である請求の範囲7に記載の医薬。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/01993

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int. C1 ⁶ C07D215/46, 217/14, 217/22, 237/28, 239/74, 239/86, 239/91, 401/06, 405/12, 405/14, 471/04, 487/04, 491/044, 491/052, 495/04, A61K31/47, 31/495, 31/50, 31/505 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int. C1 ⁶ C07D215/46, 217/14, 217/22, 237/28, 239/74, 239/86, 239/91, 401/06, 405/12, 405/14, 471/04, 487/04, 491/044, 491/052, 495/04, A61K31/47, 31/495, 31/50, 31/505 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fice's searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAS ONLINE			
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.	
	August 30, 1989 (30. 08. 89)		
A JP, 7-500345, A (American January 12, 1995 (12. 01. & WO, 93/08171, A		1 - 8	
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.			
Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date carlier document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search August 6, 1997 (06. 08. 97) "I later document published after the international filing date or priority date on considered to incomplete to the optical with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered accument is taken alone "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "A" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search report August 19, 1997. (19. 08. 97)			
Name and mailing address of the ISA/	ame and mailing address of the ISA/ Authorized officer		
Japanese Patent Office			
Facsimile No.	Telephone No.		

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. C1° C07D215/46, 217/14, 217/22, 237/28, 239/74, 239/86, 239/91, 401/06, 405/12, 405/14, 471/04, 487/04, 491/044, 491/052, 495/04, A61K31/47, 31/495, 31/50, 31/505

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1 C07D215/46, 217/14, 217/22, 237/28, 239/74, 239/86, 239/91, 401/06, 405/12, 405/14, 471/04, 487/04, 491/044, 491/052, 495/04, A61K31/47, 31/495, 31/50, 31/505

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAS ONLINE

C. 関連すると認められる文献		
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	JP, 1-216980, A (メルク エンド カムパニー インコーポレーテツド)、30.8月.1989 (30.08.89)、&EP, 324520, A	1-8
A	JP, 7-500345, A (アメリカン・ホーム・プロダクツ・コーポレイション)、12. 1月. 1995 (12. 01. 95)、&WO, 93/08171, A	1 – 8
		}
		;

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に含及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 06.08.97 国際調査報告の発送日 19.08.97 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 佐 野 整 博 年 日本国特許庁 (ISA/JP) 佐 野 整 博 年 日本国特許 (ISA/JP) 佐 野 整 博 日本国特許 (ISA/JP) 日本国特許 (ISA/JP) 佐 野 整 博 日本国特許 (ISA/JP) 佐 野 整 博 日本国特許 (ISA/JP) 日本国特許 (ISA/JP) 日本国特許 (ISA/JP) 日本国特許 (ISA/JP) 日本国特 (ISA/JP) 日本国特許 (ISA/JP) 日本国特 (ISA/JP) 日本国特